Publication number: 51-65056

Date of publication of application: 06.05.1976

Int.CI. C22C 009/02

Application number: 49-138816

5 Applicant:

Institute Problem Materialobetenia Academy Nauk Uklainsukoi SSR

Date of filing: 12.03.1974

Inventor:

Naidich; Jury Vladimirovich et al.

10

Alloy for metallization and brazing of abrasive materials

[Claims]

5

10

[Claim 1] An alloy for metallization and brazing of abrasive meterials, consisting at least one metal selected from the first group consisting of copper, silver, tin, aluminum, cadmium, zinc, titanium, chrome, zirconium, manganese, molybdenum, tungsten, iron, cobalt and nickel, wherein it(the alloy) incorporates also at least one element selected from the group consisting of vanadium, niobium, tantalum and boron taken in an amount of 0.001 to 80 weight percent, the rest of the components being the balance.

[Title of the Invention]

ALLOY FOR METALLIZATION AND BRAZING OF ABRASIVE MATERIALS

[Detailed Description of the Invention]

[Field of the Invention]

5

[Description of the Prior Art]

This invention relates generally to the art of producing superhard materials and more specifically to alloys used for metallization and brazing of abrasive materials.

10

20

At the present time a great many novel artificial superhard abrasive materials are available, fabricated on the base of diamond, cubic boron nitride, etc.

Inasmuch as the newly-obtained abrasives feature properties other than those possessed by old ones, problems arise of providing novel alloy materials suitable for brazing and metallization of the abrasives, i.e.,

metal-facing with an alloy to reinforce abrasive grain or the product as a

whole. As practical experience shows, the known alloys for brazing and

metallization fail to completely meet the requirements imposed by new

abrasive materials.

Thus, for instance, synthetic abrasives based on cubic boron nitride or diamond feature very low (700.degree. to 1100.degree. C) temperatures of transition to a hexagonal modification which requires low-temperature alloys for metallization and brazing; on the other hand, synthetic abrasives based on cubic boron nitride feature high chemical stability which in turn requires high adhesion on the part of alloys for brazing and metallization.

5

20

25

At the present time, brazing alloys for carbon-containing abrasive materials are known to be in practical use, in particular, for diamond and graphite abrasives, the alloys being based on copper, silver or gold doped with additives of iron, cobalt and nickel taken either separately or in combination with one another (see, for example, Patent No. 1,207,849 of the German Federal Republic).

Known also are brazing alloys for-diamond, silicon carbide, boron carbide and corundum, such as, copper-titanium; silver-titanium, gold-titanium, tin-titanium, lead-titanium, copper-molybdenum, copper-zirconium, copper-vanadium, gold-tantalum, gold-niobium, copper-silver-titanium, copper-gold-titanium, bronze-titanium and copper-tin-titanium, the content of Ti, Mo, Zr and V in the alloys amounting to 10 weight percent. (see, for example, British Patents: No. 989,251, C1, B3d; No. 1,100,446, C1, B7d; No. 931,672, gr, 23 C1, 124; No. 1,018,887, B8d, No. 983,921, gr, 23 C1, 124; Patents of GFR: No. 1,210,300 C1, 49h, 29/01; No. 1,151,666 C140b 1/02;

US Patents: No. 8,192,620, C1, 29-473.1; No. 2,570,248 C1, 29-472.7; French Patents: No. 1,322,423, B23d; No. 1,240,395, C1, Co4b; "Wetting and Interaction of Metal Melts with the Surface of Diamond and Graphite", Yu.V. Naidich and G. A. Kolesnichenko, "Nau kova dumka" Publishers, Kiev 1967 (in Russian).

5

10

All of the brazing alloys mentioned above possess low adhesion to such abrasives as cubic boron nitride and corundum, and therefore cannot ensure proper brazing or metallization. Known in the art are also the following brazing alloys: copper-titanium, silver-titanium and copper-silver-titanium featuring a titanium content amounting to 15 weight percent (see, for example, British Patent No. 932,729 C1, 23 gr, 124; Patent of GFR No. 1,151,666, C1, 40b, 1/02).

- The brazing alloys have but a limited field of application, inasmuch as they fail to exhibit strong adhesion to all abrasives; thus, with respect to cubic boron nitride adhesion is low and insufficient to effect firm brazing and uniform coating in the process of metallization.
- Another brazing alloy is known to use for diamonds, which is essentially an alloy of gold with 1 to 25 weight percent of tantalum (see, for example, U.S. Pat. No. 8,192,620, C1, 29-473.1). The cardinal disadvantage inherent in the alloy resides in the fact that it has a high liquid-phase point (above 1050.degree.) and therefore is restricted but to a narrow field of application, since at 1050.degree. C and over such abrasives as diamond

and cubic boron nitride are liable to vigorously pass into hexagonal modification which rather adversely affects the strength of the abrasives.

One more diamond brazing alloy is now in common use, consisting of 75 weight percent of copper and 25 weight percent of titanium. Principal disadvantages of the alloy is that it is brittle and its thermal expansion factor badly differs from that of the relevant abrasives. All of this inescapably results in thermal stresses arising in the finished products which, in turn, are liable to inflict rapid destruction thereof in the course of operation (manifesting in cracks or chippings) and, consequently, high and premature wear of the tool made of such abrasives.

10

15

25

Also, used for brazing diamond and graphite is silicon or aluminium (both per se) (see, for example, Patent of GFR No. 2,031,915, C1, 49h, 35/24); however, either of these has but a restricted sphere of usage, viz., silicondue to high melting point (1450.degree.) at which, as has been discussed above, a vigorous transition of diamond to a hexagonal modification occurs, while aluminum - has a high oxidizability and low strength.

All of the brazing alloys described above are used also for metallization of abrasives made of diamond, cubic boron nitride, corundum, etc.

Apart from the alloys discussed above, there are also known some alloys and single metals for surface metallization of abrasives, viz., diamond, cubic boron nitride, silicon carbide and tungsten carbide, the metallization being either single- or multiple-layer. In case of multiple-layer metallization, e.g., for establishing the initial layer, use is made of nickel, copper, zinc, tin, gold, lead or their alloys; for establishing a second layer use is made of an iron-nickel alloy; and for the formation of a third layer copper or bronze is used (see, for example, Patent of GFR No. 2,021,299, C1, 80b, 11/80). Such coatings suffer from the disadvantage that owing to poor adhesion they cohere inadequately to the surface of abrasive materials and therefore are readily separated therefrom even under low applied forces. This fact seems to be explained by the weak mechanical adhesion which occurs between the coating and the base material. As a result, the abrasive is liable to readily chip during tool operation due to rapid destruction of the coating.

10

15

20

25

In the case of two-layer metallization coatings, use is made independently of such metals as nickel, copper, cobalt, iron, chromium, as well as their alloys, the sequence of the layers and their arrangement leaving beyond preliminary specification as having no matter (see, for example, French Patent No. 2,093,564 C1, B24d). The disadvantage featured by such coatings is their poor adhesion to the abrasive surface. In the case of a two-layer metallization for diamond, titanium is used for the initial layer, while for a second layer iron, nickel, cobalt and alloys thereof are used (see, for example, French Patent No. 2,093,865 C1, B24d).

Used for metallization are also nickel, cobalt, silver, copper, molybdenum, titanium, aluminium, manganese, cadmium, tin, zinc, chromium, tungsten.

iron, zirconium, niobium, osmium, palladium, platinum, tantalum and their alloys (see, for example, British Patents: No. 1,114,353, C1, C7f; No. 1,154,598 C1, B3d).

Used for single-layer metallization of abrasive materials, in particular, diamond, corundum, etc. use is made of molybdenum, titanium (as titanium hydride), zirconium (as zirconium hydride), tungsten, tantalum, as well as aluminum (see, for example, Patents of GFR: No. 2,021,399 C1 80b 11/80 and No. 2,010,183 C1, 80b 11/40; British Patent No. 1,100,446, C1,
C7b; U.S. Patents: No. 2,961,750, C1, 29-169.5; No. 3,351,543, C1, 204-192; No. 2,570,248 C1, 29-472.7).

A common disadvantage of the metals or alloys is that they have but a limited field of application, since on account of their high melting points they can be used only as solid-phase coatings applied to diamond or cubic boron nitride and cannot be used as liquid brazing alloys. One more disadvantage inherent in the alloys is their low plasticity which very badly tells on their use as brazing alloys.

15

It is a general object of the present invention to obviate the abovementioned disadvantages inherent in the known alloys for metallization and brazing of abrasive materials.

These objects are accomplished due to the fact that an alloy for metallization and brazing of abrasive materials, containing at least one

metal selected from the group consisting of copper, tin, aluminium, cadmium, zinc, titanium, chromium, zirconium, manganese, molybdenum, tungsten, iron, cobalt and nickel, according to the invention incorporates also at least one element selected from the group consisting of vanadium, nioblum, tantalum and boron taken in an amount of 0.001 to 80 weight percent, the rest of the components being the balance.

The alloy of the invention may have the following weight percentage composition: at least one metal selected from the group consisting of copper, tin, aluminium, cadmium and zinc 1.0 to 8.9; at least one metal selected from cobalt and nickel 0.001 to 11; at least one metal selected from titanium, chromium, zirconium, manganese, molybdenum and tungsten 0.001 to 80; and at least one element selected from vanadium, niobium, tantalum and boron 0.001 to 80.

15

20

10

5

In order to impart low oxidizability to the alloy at elevated temperatures, at least one metal selected from gold, potasium, indium and germanium in an amount of 0.001 to 89 weight percent is added.

Such an alloy may feature the following weight percentage composition:

silver 10 to 12

gold 77 to 85

25 titanium 2 to 5

cobalt 0.001 to 1 tantalum 3 to 5.

In order to impart an increased flowability to the alloy 0.001 to 10 weight percent of at least one metal selected from thallium, lead, antimony and 5 bismuth is added. Such alloys are adapted largely for brazing and metallization of abrasives based on cubic boron nitride and diamond (both natural and especially synthetic) which involve the use of such alloys featuring relatively low melting points (not over 800.degree. to 1100.degree. C).

An alloy preferably used for metallization, has the following weight percentage composition:

15 copper 60 to 80

> tin 7 to 17

tungsten and/or molybdenum 0.001-to 5

tantalum 0.001 to 5

nickel and/or cobalt 0.001 to 10

lead and/or bismuth 0.001 to 10

titanium and/or zirconium 3 to 15.

An alloy preferably used for brazing, features the following weight percentage composition:

20

10

copper 60 to 80

tin 7 to 15

at least one metal selected from tungsten, molybdenum and tantalum 10 to 60

- 5 titanium and/or zirconium 3 to 15 cobalt and/or nickel 0.001 to 10
 - lead and/or bismuth 0.001 to 10.
- An alloy possessing an increased oxidation resistance and strength contains also at least one metal selected from the group consisting of osmium, rhodium, palladium, iridium, and platinum, in an amount of 0.001 to 10 weight percent.
- The alloy is adapted preferentially for brazing and metallization of materials based on cubic boron nitride and diamond (both natural and especially synthetic), in particular, semiconductor crystals that require the use of an alloy featuring higher oxidation resistance when exposed to elevated temperatures.

20

Such an alloy may have the following weight percentage composition:

copper and/or silver 45 to 60

at least one metal selected from gold, germanium and indium 10 to

25

20

tantalum 10 to 40

at least one metal selected from lead, bismuth, and thallium 2 to

at least one metal selected from iron, cobalt, and nickel 0.001 to 5

at least one metal selected from osmium, rhodium, palladium, iridium
and platinum

0.001 to 10

10

at least one metal selected from titanium, chromium, and zirconium 1 to 15.

10

20

Another exemplary alloy composition, possessing higher oxidation resistance and strength at elevated temperatures contains (in weight percent):

15 copper and/or silver 50 to 70

at least one metal selected from gold, potasium and indium 15 to 30

tantalum 0.001 to 5

at least one metal selected from lead, bismuth and thallium 2 to 10

at least one metal selected from iron, cobalt and nickel 0.001 to 5 at least one metal selected from osmium, rhodium, palladium, iridium and platinum 0.001 to 10

at least one metal selected from titanium, chromium and zirconium 1 to 15.

25 The alloy is expedient to be applied for metallization.

Given below is a detailed description of the invention disclosed by way of illustration in a number of specific exemplary alloy compositions.

Alloys, according to the invention may be used for both metallization and brazing of a variety of synthetic abrasives based on diamond, cubic boron nitride, silicon carbide, tungsten carbide, etc.

Depending upon the purpose and type of abrasive material, an alloy of some requisite predetermined properties is selected in every particular case which will hereinafter be illustrated in practical embodiments of the invention.

10

15

20

25

Brazing and metalization can be effected by any known method. Thus, metallization can be carried out by the method of electrodeposition of an alloy upon powdery materials, followed by annealing; the method of gastransport reactions and deposition of an alloy upon powdery materials; the method of burning into the surface of an abrasive material some powderlike pastes or suspensions of a metallizing alloy that has been doped with any organic adhesive readily burningout under a vacuum or in an inert medium; the method of layer-by-layer deposition of the metallization alloy upon the abrasive material.

Brazing can be performed by the method of pressing the abrasive material into the brazing alloy, followed by melting of the latter so as to make it

free to flow in the brazing gap under the action of capillary forces, etc.

All of these methods are intentionally left beyond the scope of the present disclosure as they are common and widely known. The methods proceed under conventional conditions, viz., vacuum not less than 1 or 2.10.sup..sup.-5 mm Hg, or an inert atmosphere (helium, argon, admixture-free nitrogen and oxygen). No use of an oxidizing atmosphere is involved. Whenever none of the components is capable of forming hydrides, the use of a hydrogen atmosphere is also admissible, provided hydrogen is carefully separated from water and oxygen vapors.

The temperature of metallization and brazing is selected within 600.degree. to 1150.degree. C so as to ensure vigorous chemical reactions between the adhesion-active component of the brazing or metallization alloy and the components of the solid phase of the abrasive which, in turn, provides for a strong joint of the brazing or metallization alloy with the abrasive involved.

Now let us refer to the Examples that follow:

20

15

5

10

EXAMPLE 1

An alloy for metallization of the surface (face) of a diamond crystal.

25 The alloy was used for metallization of the faces of a diamond crystal

weighing 1.5 carats and featured the following weight percentage composition:

molybdenum 5.1

5 **nickel 2.4**

tin 1.8

boron 5.0

copper being the balance.

The alloy for metallization was fashioned as a foil (platelet) made of a preconditioned alloy. The alloy platelets were attached to the diamond faces with an adhesive readily liable to burn down in a vacuum. Next, the system was annealed in a vacuum of 1 to 2.10.sup..sup.-5 mm Hg at 1150.degree. C for 8 min.

15

20

After having been subjected to metallization, the faces of the diamond crystal proved to be coated with a uniform metallic layer strongly attached thereto. The adhesion strength of the coated layer to the crystal was equal to 7.2 kg/mm.sup.2, while the metallized crystal was found to destruct both at the metal-to-crystal interface and in the bulk of the crystal itself.

EXAMPLE 2

An alloy for brazing cubic boron nitride.

The alloy was used for brazing a cutting tool made of Elbor (an abrasive based on cubic boron nitride) measuring 4.2 mm in diameter and about 5 mm high, and featured the following weight percentage composition:

5 **titanium** 10.5

manganese 1.3

tantalum 40

molybdenum 5.8

cobalt 2.5

10 copper-tin being the balance.

A copper to tin ratio of 4:1 was adopted. Brazing was effected to a steel holder 5 mm in dia. and 20 mm high; a hole for brazing was drilled in the face of a steel rod lengthwise along its axis, leaving a brazing joint clearance of 0.2 mm on either side. The cutting element was forced into a powdery mixture (brazing alloy) prepared from a powdered mixture of the selected metals. Brazing was carried out under a vacuum of 1 to 2.10.sup..sup.-5 mm Hg at 950.degree. C and a pressure of 250 g applied to the tool for 10 min; surplus alloy was squeezed out from the joint clearance.

After having been brazed the tool was free of blowholes, incompletely brazed spots, cracks or spallings; the joint clearance was completely filled; and the adhesion to the cutting element and the holder was good.

20

15

Further, the thus-produced straight turning tool was sharpened and tested by coolantless cutting of plain straight cylindrical steel blanks 95 mm in dia. on a screw-cutting lathe under the following machining conditions: cutting speed of 80 to 120 m/min; cutting depth of 0.8 mm (though can amount to 2 or 3 mm); longitudinal feed rate of 0.02 to 0.06 mm. The test showed high durability of the cutting tool, viz., tool separating from the brazing alloy did not occur until the seventh regrinding; the resulting surface finish was of high quality.

10 EXAMPLE 3

5

An alloy for diamond brazing.

The alloy was used for brazing a diamond crystal weighing 0.5 carat to a cylindrical steel holder and had the following weight percentage composition:

tin 14

titanium 12

20 nickel 3

tantalum 20

silver-copper being the balance.

silver-copper being the balance.

A silver-to-copper ratio of 72:28 was adopted. The diamond was brazed to a steel holder with one of its pyramids. A brazing alloy of the required composition was placed into a brazing joint clearance, the alloy having been prepared beforehand by fusing its components under vacuum. A centering device was used to orient the diamond crystal so as to make its vertex and axis coincide with the axis of the cylindrical holder. The brazing joint clearance was defined as equal to 0.5 mm. The brazing procedure was conducted under the following conditions: temperature 880.degree. C; duration 10 min; atmosphere — argon free of oxygen and nitrogen impurities.

When the thus-brazed diamond was subjected to grinding to obtain a taper with a cone point radius of 50 microns, a good filling of the brazing alloy into the joint clearance was revealed, as well its high adhesion to the diamond crystal. The application of the point in a scleroscopic instrument to make scratches on a material under test proved high reliability of the diamond attachment.

EXAMPLE 4

20

25

5

10

15

An alloy for diamond brazing.

The alloy was used to braze two current leads made of 0.5 mm in dia. molybdenum wire to two plane-parallel faces of a diamond crystal, and had the following weight percentage composition:

niobium 0.004

boron 2

iron 2

5 copper being the balance.

The procedure consisted in that two pellets of the brazing alloy were applied to the respective two plane-parallel faces of the diamond crystal, the pellets having been preliminarily pressed up of the required components in powdered form, and the pellets were then attached by an adhesive for the sake of reliability. Then two molybdenum wires were brought in contact with the pellets. Brazing occured in a vacuum of 1 to 2.10.sup..sup.-5 mm Hg at 1150.degree. C for 7 min.

The resulting brazed joint was free of blowholes or blisters; the crystal was firmly held by the brazing alloy on the hard molybdenum surface. The adhesion strength of the crystal to the brazing alloy was equal to 7.2 kg/mm.sup.2 which ensured an adhesive-strong electric contact to the current leads.

20

10

EXAMPLE 5

An alloy for brazing boron carbide.

25 The alloy was used for brazing a boron-carbide crystal measuring

4.times.4.times.5 mm to a steel cylindrical rod and had the following weight percentage composition:

nickel 1.5

5 chromium 10.5

tantalum 2.0

copper being the balance.

The crystal was brazed to a steel rod 5 mm in diameter and 25 mm high by the end-to-end technique leaving a brazing joint clearance of 0.3 mm, under the following brazing conditions: atmosphere -- dehumidified hydrogen free of oxygen and nitrogen impurities; temperature -- 1150.degree. C; duration -- 7 min.

The brazed joint was free of blowholes or blisters; the crystal adhered strongly to the brazing alloy and was reliably held to the rod being brazed. The adhesion strength of the crystal to the brazing alloy was equal to 7.3 kg/mm.sup.2.

20 EXAMPLE 6

An alloy for metallization of the surface of a cubic boron nitride crystal.

The alloy had the following weight percentage composition:

10

Vanadium 0.003

cobalt 0.5

titanium 27

copper being the balance.

5

10

15

A layer of the alloy was applied to the surface of a single-crystal of cubic boron nitride by dipping the crystal face into a melt of the alloy followed by cooling and crystallization of the alloy. Upon metallization the surface of the crystal was found to be uniformly and firmly coated with a metallic film. The adhesion strength of the metallization layer to the surface of the crystal was equal to about 5 kg/mm.sup.2 (in terms of crystal-metallic film separation strength). Then current leads made of molybdenum wire were brazed to the metallized crystal face, and the crystal with two current leads bonded to the two plane-parallel faces thereof was used as a thermistor. When exposed to high temperature (up to 600.degree. C) for 4 hours and longer the thermistor retained its initial characteristics.

EXAMPLE 7

20 An alloy for metallization of the surface of a diamond crystal.

The alloy was used for metallization and had the following weight percentage composition:

25 **Chromium 15.7**

tantalum 10

potasium 0.7

nickel 2.4

gold being the balance.

5

A metallic layer was applied to the diamond surface by the method of vacuum-sraying of the alloy and depositing upon the cold surface of the diamond, whereupon the metallization coating was annealed under the same vacuum of 1 to 2.10.sup..sup.-5 mm Hg at 1150.degree. C for 10 min.

10

15

20

Upon metallization the diamond surface was found to be uniformly and firmly coated with a metallic film.

The adhesion strength of the metallization coating was equal to 4 kg/mm.sup.2 when tested for separation of the diamond from the metallic film.

Then current leads were brazed to the metallized diamond face, and the diamond crystal with two current leads was used as a thermistor. An operational test applied to the thermistor at high temperatures (900 to 1000.degree.) for 3 hours and longer revealed that its initial characteristics remained unaffected.

EXAMPLE 8

An alloy for diamond metallization.

The alloy was used for metallization of two plane-parallel faces of a diamond crystal weighing 2 carats and had the following weight percentage composition:

indium 7.9

cobalt 2.7

zirconium 18

10 **niobium 0.9**

25

copper-silver being the balance.

A copper-to-silver ratio of 8:7 was adopted.

The metallization alloy was taken as a mixture of the aforesaid components in a powder phase having a fineness of about 50 microns. Then the powderlike alloy was kneaded on a readily burning-down adhesive till acquiring a suspensionlike state so as to apply it to the diamond crystal face by dipping the latter thereinto. Subsequently, the metallization layer was burnt into the diamond surface in a helium atmosphere free of oxygen and nitrogen admixtures, at a temperature of 900.degree. C for 15 min.

Upon metallization, the diamond crystal faces were coated with a uniform metallic layer strongly attached to the diamond. The adhesion strength of

the layer to the diamond was equal to 4.0 kg/mm.sup.2, while the diamond-to-coating joint was destructed at the diamond-metal structural interface, and in some cases even in the bulk of the diamond itself (individual spalls were shown on the crystal surface).

5

EXAMPLE 9

An alloy for brazing silicon carbide.

The alloy was used for brazing a silicon carbide crystal masuring 3.times.3.times.3 mm to a cylindrical nickel holder; the alloy featured the following weight percentage composition:

germanium 8.8

15 iron 4.0

titanium 11.8

tantalum 40

copper-aluminium being the balance.

A copper-to-aluminium ratio of 9:1 was adopted.

20

25

Brazing was carried out by the end-to-end technique to a cylindrical nickel holder 5 mm in diameter. A brazing joint clearance was left equal to 0.3 mm, the brazing alloy was prepared as a pellet containing the required components in powdered form pressed together. The following brazing conditions were adopted: temperature -- 1000.degree. C; duration -- 5 min;

atmosphere -- helium free of nitrogen and oxygen impurities.

The resulting brazed joint showed no blowholes or blisters; the crystal was strongly attached to the alloy and was firmly held to the hard nickel surface. The adhesion strength of the crystal to the alloy was 6 kg/mm.sup.2.

EXAMPLE 10

10 An alloy for brazing a boron carbide crystal.

The alloy was used for brazing two 0.4 mm in dia. current leads from tantalum wire to two plane-parallel faces of a crystal measuring 1.times.2.times.2 mm; the alloy had the following weight percentage composition:

Tungsten 1.5

cobalt 2.7

chromium 11

20 vanadium 6.8

15

25

copper being the balance.

Some pieces of the alloy were applied to the two plane-parallel faces of the crystal and attached thereto by an organic cement; then the tantalumwire current leads were brought in contact with the faces. Brazing was performed in an atmosphere of helium free of oxygen and nitrogen impurities at 1150.degree. C for 5 min.

Upon brazing, the current leads were found to be strongly attached to the crystal which ensured a reliable electric contact therebetween.

EXAMPLE 11

An alloy for brazing a diamond crystal to metal current leads.

10

The alloy had the following weight percentage composition:

silver 11

titanium 5

15 **cobalt 0.5**

tantalum 4

gold being the balance.

A layer of the alloy was applied to the surface of a diamond crystal by

dipping the face thereof into a melt of the alloy, followed by cooling and
crystallization of the alloy. After metallization the surface of the crystal
was found to be uniformly and strongly coated with a metallic film. The
adhesive strength of the metallization layer to the surface of the crystal
was equal to about 5 kg/mm.sup.2 when tested for separation of the

crystal-to-metallic film joint. Then tungsten-wire current leads were brazed

to the metallized surface of the crystal face, and the crystal with two current leads bonded to the two plane-parallel crystal faces was used as a thermistor. Upon being subjected to an operational test at elevated temperatures (800.degree. to 900.degree. C) within 4 hours the thermistor showed no changes in its initial characteristics.

EXAMPLE 12

An alloy for diamond metallization.

10

25

5

The alloy as used for metallization of diamond powder having a fineness of 100 microns; the alloy had the following weight percentage composition:

15 tin 17

bismuth 1.5

tantalum 0.2

titanium 11

molybdenum 0.3

20 **nickel 2.2**

copper being the balance.

A metallic coating was applied by the method of conjoint liquid-phase sintering of a powdered diamond and the alloy for metallization in powdered form, with subsequent grinding down of the resultant sinter cake till obtaining separate grains. The metallization powder was prepared by intermixing the aforesaid metal components for 25 to 30 min; the metal powders were selected to have a fineness of about 50 microns. Then the metallization powder was uniformly mixed with the powdered diamond in a weight percent ratio of 25:75, respectively. The following metallization conditions were adopted: vacuum 1 to 2.10.sup..sup.-5 mm Hg; temperature 850.degree. to 900.degree. C; duration of the process 20 min.

10 Upon metallization, the powdered diamond was uniformly coated with a metallic film, the liquid alloy showed good spreading over the surface of the diamond powder. The crushing strength of the metallized diamond grains was four times that of nonmetallized grains. Testing of organic-bonded diamond grinding wheels made with the use of metallized diamonds proved their productive efficiency 3.5 times that of similar grinding wheels made of nonmetallized diamonds.

EXAMPLE 13

5

20 An alloy for metallization of cubic boron nitride.

The alloy of the following weight percentage composition was used for the purpose:

25 boron 0.5

cobalt 1.3

titanium 14

thallium 1.8

antimony 0.7

5 copper-silver being the balance.

A copper-to-silver ratio of 28:72 was adopted, the fineness of a powdered cubic boron nitride was 80 microns. A metallic coating was applied by the method of the liquid-phase cosintering of a powdered cubic boron nitride and the alloy for metallization in powdered form, followed by grinding the resultant sinter cake to obtain separate grains. The metallization alloy was prepared beforehand by vacuum melting of the aforesaid components at 1 to 3.10.sup..sup.-5 mm Hg, 1000.degree. C for 10 min, with subsequent rendering of the alloy into a powder with a fineness of 60 to 80 microns. Then the powdery metallization alloy was uniformly mixed with a powdered cubic boron nitride in a weight percent ratio of 40:60, respectively. The following metallization conditions were adopted: atmosphere – helium free of oxygen and nitrogen impurities; temperature – 900.degree. to 950.degree. C, duration of the process – 20 min.

20

25

10

15

Upon metallization, the powdered cubic boron nitride was uniformly coated with a metallic film, the liquid alloy exhibited good spreading capacity with respect to the surface of the powder. The crushing strength of the metallized cubic boron nitride grains was 5.5 times that of nonmetallized grains. Testing of organic-bonded abrasive grinding wheels

made on the basis of the metallized cubic boron nitride powders showed their productive capacity 3 times that of similar grinding wheels made of nonmetallized powders of cubic boron nitride.

5 EXAMPLE 14

An alloy for metallization of silicon carbide.

The alloy for metallization of silicon carbide had the following weight

10 percentage composition:

Manganese 3

zirconium 14

molybdenum 1.7

15 tantalum 8

bismuth 5

nickel 6

copper-tin being the balance.

A copper-to-tin ratio of 4:1 was adopted, a silicon carbide powder had a fineness of 60 microns. A metallic layer was applied by the method of liquid-phase cosintering of a powdered silicon carbide and the metallization alloy in powdered form, followed by grinding down the resultant sinter cake to obtain separate grains. The metallization alloy was essentially a mixture of the powders of the aforesaid metals prepared by

their intermixing for 25 to 30 min; the fineness of the powdered metals was 50 microns. Then the metallization alloy was uniformly mixed with powdered silicon carbide, the weight percent ratio being 30:70. The following metallization conditions were adopted: atmosphere -- argon free of oxygen and nitrogen impurities; temperature -- 1000.degree. to 1050.degree. C; duration of the process -- 20 min.

Upon metallization, the powdered silicon carbide was uniformly coated with a metallic film strongly adhering to the surface of the grains. The crushing strength of the metallized silicon carbide grains was 3.7 times that of nonmetallized grains. Testing of organic-bonded diamond grinding wheels, wherein silicon carbide was used as an abrasive filler, showed their productive capacity 2.3 times that of grinding wheels using nonmetallized silicon carbide.

15

5

10

EXAMPLE 15

An alloy for metallization of a boron carbide crystal.

The alloy was applied for metallization of the surface of a boron carbide crystal sized about 0.5 cm.sup.2 and had the following weight percentage composition:

boron

1.5

25 titanium 24

tungsten 5

cobalt 8.1

thallium 8.2

brass being the balance.

5

10

15

20

25

The brass had the following weight percentage composition: copper 70; iron 0.1; lead 0.03; bismuth 0.002; antimony 0.05; zinc being the balance. The metallization alloy was made as a 50 microns thick foil prepared by rolling layers of the metals specified above, laid one upon another. Then the resulting laminated alloy, consisting of a titanium layer 15 microns thick, molybdenum 1.5 microns thick, cobalt 5 microns thick, thallium 1 microns thick and brass 27.5 microns thick, having a total thickness of 50 microns was bonded with the titanium surface to the face of a boron carbide crystal by using a readily burning-down adhesive, whereupon the system was annealed in an atmosphere of argon free of nitrogen and oxygen impurities, at 900.degree. C for 15 min.

Upon metallization, the surface of the boron carbide crystal was found to be coated with a uniform metallic film strongly bonded with the crystal. The adhesion strength of the metallized coating to the crystal as determined by a scleroscopic test using a diamond needle having a point grinding radius of 50 microns, proved to be rather high, being equal to 750 g (in terms of a force applied to the needle until the bonded metal is removed from the surface of the crystal and the latter is exposed completely).

EXAMPLE 16

5 An alloy for brazing cubic boron nitride.

The alloy was used for brazing a cutting tool made of Elbor (an abrasive based on cubic boron nitride) and measuring 4.1 mm in diameter and 4.9 mm high. The alloy had the following weight percentage composition:

10

cobalt 0.7

titanium 10.8

tantalum 35

bismuth 2.8

15 brass being the balance.

The brass had the following weight percentage composition: copper 81; iron 0.1; lead 0.03; bismuth 0.002; antimony 0.05; zinc being the balance.

20

25

Brazing was carried out to a steel holder 10 mm in diameter and 25 mm high; a brazing hole was drilled along the axis of a steel rod; a brazing joint clearance of 0.3 mm was left on either side. The cutting element was pressed into a powdery mixture (alloy) prepared for brazing from powders of the above-specified metals; an excess amount of the brazing alloy was

taken.

Brazing occurred in a vacuum of 1 to 2.10.sup.-.sup.5 mm Hg at 950.degree. to 990.degree. C for 10 min under a pressure of 300 g applied to the tool; the surplus alloy was squeezed out from the joint clearance.

Upon brazing, the tool was free of blowholes, incompletely brazed spots, blisters, cracks or spalls; the joint clearance was completely filled with the alloy; the adhesion of the alloy to the tool and the holder was good.

10

15

5

Further, a boring tool was made of the specimen and ground. The thus-prepared tool was tested by coolantless cutting of tool steel using the following cutting conditions: turning speed of 80 to 100 m/min; rate of longitudinal feed of 0.01 to 0.08 mm/rev; cutting depth of 0.2 mm; maximum admissible cutting depth of 2.5 to 3 mm. When machining workpieces of the sleeve-shaft type with the tool, the latter manifested high durability, that is, no displacement of the tool body with respect to the alloy or its loosening or separation from the alloy was revealed until the 7th regrinding. The tool produced a high surface finish.

20

EXAMPLE 17

An alloy for brazing cubic boron nitride.

25 The alloy was used for brazing a cutting tool made of Elbor (a

polycrystalline abrasive based on cubic boron nitride) sized 4.2mm in diameter and 5.1 mm high. The alloy had the following weight percentage composition:

5 **cobalt 1.8**

tantalum 7

zirconium 11.2

lead 10

molybdenum 35

10 copper-tin being the balance.

A copper-to-tin ratio of 4:1 was adopted.

15

20

25

Brazing was effected to a 8.0 mm in dia. and 25 mm high steel holder, a brazing hole was drilled along the axis of a steel rod; a brazing joint clearance was left equal to 0.3 mm on either side. The brazing alloy was placed into the brazing joint clearance in the form of a moulding of a preprepared alloy, while an Elbor blank was laid thereon. The brazing alloy was taken in an excess amount.

Brazing occurred in a vacuum of 1 to 2.10.sup.-.sup.5 mm Hg at 950.degree. C for 10 min under a pressure of 300 g applied to the tool; the surplus alloy was squeezed out from the brazing joint clearance.

Upon brazing the tool was free of blowholes, poorly brazed spots, blisters, cracks or spalls; the joint clearance was completely filled with the brazing alloy; good adhesion of the alloy to the tool and the holder was observed.

5

10

Then a facing tool was made of the thus-prepared specimen, ground and tested by coolantless steel cutting under the following cutting conditions: cutting speed of 90 to 120 m/min; longitudinal feed rate of 0.04 to 0.08 mm/rev; cutting depth of 0.2 mm; maximum practicable depth of 2.5 to 3 mm. The test showed high durability of the tool, i.e., no displacement of the tool stem with respect to the brazing alloy or its loosening or separation from the alloy was revealed until the 7th regrinding. The surfaces machined by the tool showed a high surface finish.

15 **EXAMPLE 18**

An alloy for metallization of cubic boron nitride.

The alloy was used for metallization of the side and end surfaces of a cubic boron nitride polycrystal moulding having a diameter of 4.1 mm and a height of 5 mm. The alloy had the following weight percentage composition:

titanium 11.2

25 nickel 2.3

manganese 1.5

tantalum 35

bismuth 2.6

10

15

5 The brass being the balance (the composition of brass being the same as in Example 15).

The alloy was prepared as a suspension kneaded on an organic cement and was applied with a brush. Metallization was done under the following conditions: vacuum of 1 to 2.10.sup.-.sup.5 mm Hg; temperature of 900.degree. to 950.degree. C; duration of the process of 10 min. Once the metallized cake had been cooled, it was shrunk-in into a hole of a steel holder 15 mm in length and 8 mm in diameter with brass, less any adhesion-active additives. The process of shrinking-in was done in air under a flux, the heating process (high-frequency induction heating) took 5 to 10 sec at 780.degree. to 800.degree. C, i.e., under conditions that prevent the metallization layer from being oxidized and protect adhesion attained in the metallization process.

20 Upon having been brazed the tool was free of blowholes, cracks or spalls; the joint clearance was completely filled with the brazing alloy; and good adhesion bonding of the alloy to the tool and the holder was observed.

Then the thus-obtained specimen was ground into a straight-turning tool
which was tested by coolantless cutting of plain straight cylindrical

blanks of a 95 mm in dia. steel rod on a screw cutting lathe under the following machining conditions: cutting speed of 80 to 100 m/min; cutting depth of 0.8 mm; maximum practicable cutting depth of 2.5 to 3 mm; longitudinal feed rate of 0.04 to 0.06 mm. The test proved that the tool is highly durable, i.e., it was free from displacement of its stem with respect to the brazing alloy, loosening or separation from the alloy. The tool withstood 6 regrindings and produced a high surface finish.

EXAMPLE 19

10

15

An alloy for metallization of cubic boron nitride.

The alloy was used for metallization of the side and end surfaces of a cubic boron nitride polycrystal moulding having a diameter of 4.0 mm and a height of 5 mm. The alloy had the following weight percentage composition:

Vanadium 7

zirconium 10.9

20 cobalt 1.6

lead 6

thallium 3

tantalum 40

copper-tin being the balance.

A copper-to-tin ratio of 4:1 was adopted.

5

10

15

20

25

The alloy was applied as a suspension of the metallization alloy in powdered form kneaded on an organic cement. The metallization conditions were as follows: atmosphere — helium free of oxygen and nitrogen admixtures; temperature — 900.degree. to 950.degree. C; duration of the process — 7 min.

Once the metallized polycrystal of cubic boron nitride had been allowed to cool down, it was shrunk-in into the brazing hole filled with molten bronze. Brazing was effected to a steel cylinder-shaped holder, wherein an axial hole had been drilled with a joint clearance of 0.4 mm on either side. Shrinking-in was performed in air under a flux, the heating process (high-frequency induction heating) took 10 sec, i.e., under conditions preventing oxidation of the metallized coating and disturbance of adhesion attained in the process of metallization.

After having been brazed, the tool was free of poorly brazed spots, blowholes, cracks; the brazing alloy completely filled the joint clearance; adhesion to the cutting element and the holder was good. Then the thusprepared specimen was ground to obtain a straight-turning tool which was tested by coolantless turning of plain straight cylindrical rod blanks 95 mm in dia. on a precision screwcutting lathe under the following machining conditions: cutting speed of 80 to 120 m/min; cutting depth of 0.8 mm; longitudinal feed rate of 0.06 mm/rev. The test showed high

durability of the tool which was strongly held in the brazing alloy and withstood seven regrindings; besides, it produced a high surface finish.

EXAMPLE 20

5

10

20

25

An alloy for brazing cubic boron nitride.

The alloy was used for brazing a tool made of Elbor (an abrasive based on cubic boron nitride) and having a diameter of 4.0 mm and a height of 4.5 mm. The alloy had the following weight percentage composition:

Tantalum 5

zirconium 14

bismuth 7.3

15 tungsten 40

nickel 8

brass being the balance.

The composition of the brass was the same as in Example 15. Brazing was effected to a 5.5 mm in dia. and 20 mm high steel holder, a brazing hole was drilled in the end face of a steel rod lengthwise along its axis, leaving a brazing joint clearance of 0.2 mm on either side. The cutting element was pressed into a powdery mixture (brazing alloy) prepared from powders of the selected metals; the brazing alloy was taken in an excess amount.

Brazing was carried out in an atmosphere of helium free of nitrogen and oxygen impurities, at 1000.degree. C for 10 min, a pressure of 300 g being applied to the tool; the surplus alloy was squeezed out from the brazing joint clearance.

After the tool had been brazed it was free of blowholes, poorly brazed spots, blisters, cracks or spalls; the brazing alloy was found to have completely filled the joint clearance; good adhesion of the alloy to the tool and the holder was observed.

Further on, the thus-prepared specimen was ground to obtain a straight-turning tool which was then tested by coolantless turning of plain straight cylindrical rod blanks 95 mm in diameter on a precesion screw-cutting lathe under the following machining conditions: cutting speed of 80 to 100 m/min; cutting depth of 0.8 mm; maximum obtainable cutting depth of 2.5 to 3 mm; rate of longitudinal feed of 0.04 to 0.06 mm/rev. The test revealed high durability of the tool, i.e., it was free of any dislodging of its stem from the brazing alloy, or getting loose, or separating from the alloy until the 6th regrinding; the surface finish attainable with the tool was high.

EXAMPLE 21

An alloy for metallization of the surface of cubic boron nitride.

20

5

10

15

The alloy was used for metallization of some of the faces of a cubic boron nitride crystal sized 1.5 mm and had the following weight percentage composition:

5 gold 30

indium 7

bismuth 2

vanadium 12

manganese 3

10 nickel 3

15

20

25

platinum 8

silver-copper being the balance.

A copper-to-silver ratio of 8:7 was adopted. The metallization alloy was essentially a powdered mixture of the aforesaid components. Then the powdered mixture was kneaded on an adhesive liable to easily burn down under a vacuum or in an inert atmosphere, to obtain a suspension which was then applied to the face of a cubic boron nitride crystal by dipping it thereinto. Subsequently, the metallization layer was burnt-in into the crystal surface in an atmosphere of purified argon at 920.degree. to 980.degree. for 10 min.

After having been subjected to metallization the faces of the cubic boron nitride crystal proved to be coated with a uniform metallic film strongly bonded to the crystal. The adhesion strength of the metallization layer to

the crystal (separation strength) was 5.7 kg/mm.sup.2, destruction of the metallized crystal occurred by 50 percent at the metal-to-crystal interface and 50 percent across the bulk of the crystal itself.

5 EXAMPLE 22

An alloy for metallization of the surface of silicon carbide.

The alloy was used for metallization of the face of a silicon carbide crystal

having an area of 1 cm.sup.2; the alloy had the following weight percentage composition:

Potassium 8

antimony 1.6

15 manganese 13

niobium 24.2

osmium 7.3

iron 1.1

copper being the balance.

20

25

The Nb-Mn-OS-Ir-Sb-Ga-Cu alloy was applied to the surface of a silicon carbide crystal in consecutive layers each 25 microns thick, by the method of vacuum metal spraying and deposition upon the cold crystal face, the process being accompanied by checking the thickness of the deposited metallic layer to take account of its weight content. The

deposition process was followed by annealing of the obtained coating under the same vacuum (1 to 2.10.sup.-.sup.5 mm Hg) at 1000.degree. to 1050.degree. C for 7 min.

5

10

After having been subjected to metallization the face of the silicon carbide crystal was coated with a uniform metallic layer strongly adhering to the crystal. The adhesion strength of the metallic layer to the crystal (separation strength) was 7.6 kg/mm.sup.2; when subjected to a destructive test for separation, the metallized crystal sustained destruction both at the metal-to-crystal interface and in the bulk of the crystal itself.

EXAMPLE 23

15

20

An alloy for metallization of cubic boron nitride.

The alloy was used for metallization of a cubic boron nitride powder having a fineness of 250 microns and had the following weight percentage composition:

zirconium 15

tantalum 2.2

iron 0.3

25 rhodium 0.4

germanium 0.6

lead 4.8

copper-aluminium being the balance.

A copper-to-aluminium ratio of 9:1 was adopted. A metallization coating was applied by the method of cosintering powdered cubic boron nitride and the metallization alloy in powdered form, followed by grinding the sintered powders to obtain separate grains. The metallization composition was selected as a mixture of the powders of the required metal components that had been prepared beforehand by mixing the components for 25 to 30 min; the fineness of the powdered metals was about 50 microns. Then the metallization composition was mixed uniformly with powdered cubic boron nitride, in a weight percent ratio of 35:65, respectively. To avoid a possibility of pouring fine metal powders through larger abrasive powders, an organic cement readily burning down under a vacuum or in an inert atmosphere was added to the mixture. The following metallization conditions were adopted: vacuum of 1 to 2.10 .sup.-.sup.5 mm Hg; temperature of 950.degree. C; duration of the process of 20 min.

20

25

5

10

15

Upon metallization the powdered cubic boron nitride was uniformly coated with a metal film; the liquid alloy showed good spreading capacity with respect to the surface of the powder. The crushing strength of the metallized grains of cubic boron nitride was 3.9 times that of nonmetallized grains. Testing of organic-bonded abrasive grinding wheels

made with the use of metallized cubic boron nitride powders showed their productive capacity being three times that of similar grinding wheels made of nonmetallized cubic boron nitride powders.

5 EXAMPLE 24

An alloy for metallization of a crystal of cubic boron nitride.

The alloy was used for metallization of the face of a cubic boron nitride

10 crystal sized 1.5 mm and had the following weight percentage composition:

cobalt 2.7

chromium 18

15 tantalum 3.1

rhodium 7.3

bismuth 1.3

gold-germanium being the balance.

A gold-to-germanium ratio of 4:1 was adopted. The alloy was applied to the surface of a cubic boron nitride crystal in a layer of a total thickness of 30 microns by the method of vacuum spraying and deposition of the sprayed alloy upon the cold faces of a crystal; the process was accompanied by checking the deposited metallic film for thickness so as to take account of its weight content. The deposition process was

followed by annealing of the obtained coating under the same vacuum (1 to 2.sup.. 10.sup.-.sup.5 mm Hg) at 1000.degree. to 1100.degree. C for 8 min.

After having been subjected to metallization the face of the cubic boron nitride crystal was found to be coated with a uniform metallic layer strongly attached to the crystal. The adhesion strength of the metallization layer was determined scleroscopically by scratching the layer with a diamond needle having its point ground as a sphere with a diameter of 50 onicrons; the needle did not remove microns; coating to expose the crystal surface until a force of 450 g was applied thereto.

EXAMPLE 25

15 An alloy for brazing cubic boron nitride.

The alloy was used for brazing a tool made of Elbor and measuring 4.1 mm in diameter and 5.0 mm in height. The alloy had the following weight percentage composition:

20

titanium 12.3

gold 10

thallium 0.5

iridium 0.3

25 iron 1.2

tantalum 30

silver-copper being the balance.

A copper-to-silver ratio of 28:72 was adopted.

5

10

15

20

25

Brazing was done to a 8 mm in dia. and 25 mm high steel holder, a brazing hole was drilled square with the axis of a steel rod; a brazing joint clearance of 0.15 to 0.2 mm was left on either side. The brazing alloy was placed into the brazing joint clearance as a moulding prepared beforehand, while the Elbor tool was put thereupon; the brazing alloy was taken in an excess amount.

Brazing was carried out in an atmosphere of argon free of oxygen and nitrogen, at 950.degree. C for 7 to 10 min under a pressure of 250 g applied to the tool; the surplus alloy was squeezed out from the brazing joint clearance.

After having been brazed the tool was free of blowholes, poorly brazed spots, blisters, cracks or spalls; the brazing alloy was found to have completely filled the brazing clearance; good adhesion of the alloy to the tool and the holder was observed.

Then the thus-prepared specimen was ground to obtain a screw-cutting tool which was then tested by coolantless steel cutting under the following machining conditions: cutting speed of 90 to 120 m/min; rate of

longitudinal feed of 0.04 to 0.08 mm/rev; cutting depth of 0.2 mm; maximum obtainable cutting depth of 2.5 to 3 mm. The test showed high durability of the tool which was substantiated by the absence of any dislodging of the tool stem from the alloy, loosening or separation of the tool from the alloy until the 5th regrinding. Besides, the tool was found to produce a high-quality surface finish.

EXAMPLE 26

5

15

10 An alloy for brazing a crystal of cubic boron nitride.

The alloy was used for brazing two current leads made of 0.1 mm in dia. tungsten wire to two plane-parallel faces of a crystal measuring 0.8 .times.0.8.times. 0.8 mm. The alloy had the following weight percentage composition:

lead 3.7

zirconium 7

cobalt 1.5

20 vanadium 5

rhodium 2.8

palladium 3.9

gold-germanium being the balance.

25 A gold-to-germanium ratio of 4:1 was adopted. A layer of paste

(suspension) made as a mixture of the metal components of the brazing alloy kneaded on an organic cement, was applied to two plane-parallel faces of a crystal, whereupon brought thereto were tungsten-wire current leads. Brazing occurred in a vacuum of 1 to 2.10.sup..sup.-5 mm Hg at 1100.degree. C for 5 min.

The crystal was thus firmly attached to the current leads by the brazing alloy, whereby a proper and reliable electric contact was provided.

10 **EXAMPLE 27**

5

An alloy for diamond brazing.

The alloy was used for brazing a polycrystalline diamond cake 3.5 mm in
diameter and 4.5 mm high and had the following weight percentage composition:

titanium 12.7

20 chromium 2.4

nickel 1.9

vanadium 3.8

antimony 0.8

iridium 2.4

25 platinum 3.2

silver-copper-indium being the balance.

15

20

25

A silver-copper-indium ratio of 63:27:10 was adopted.

Brazing was effected to a 10 mm in dia. and 20 mm high steel holder. A brazing hole was drilled in the end face of a steel rod lengthwise along its axis, leaving a brazing joint clearance of 0.3 mm on either side. The cutting element was pressed into a powdery mixture (brazing alloy) prepared beforehand from a mixture of the required metals. Brazing occurred in a vacuum of 1 to 2.sup.. 10.sup.+.sup.5 mm Hg at 800.degree. C for 15 min under a pressure of 30 to 50 g applied to the tool; the surplus alloy was squeezed out from the brazing joint clearance.

After having been brazed the tool was free of blowholes, blisters, poorly brazed spots, cracks or spalls; the brazing alloy was found to have completely filled the brazing clearance; good adhesion of the alloy to the tool and the holder was observed.

Then the thus-prepared specimen was ground to obtain a straight turning tool which was tested by machining nonferrous metals under the following machining conditions: cutting depth of 0.8 to 2.5 mm; cutting speed of 100 m/min; rate of longitudinal feed of 0.02 to 0.06 mm/rev. The test showed high durability of the tool, i.e., no tool separation from the alloy was revealed until the 5th regrinding. The tool was found to produce a high-quality surface finish.

EXAMPLE 28

An alloy for diamond metallization.

5

10

The alloy was used for metallization of the side and end surfaces of a polycrystalline diamond moulding 3.6 mm in diameter and 4.8 mm high. The weight percentage composition of the alloy was as follows:

titanium 12.1

niobium

3.5

thallium

8.0

cobalt 0.4

palladium

1.3

15 tantalum

30

copper-silver-indium being the balance.

A silver-indium-copper ratio of 49:31:20 was adopted.

20

The alloy was applied by dipping the diamond moulding into a suspension

of the alloy in powdered form kneaded on an organic cement. Metallization

occurred under the following conditions: atmosphere -- argon free of

oxygen and nitrogen impurities; temperature -- 750.degree. to 800.degree.

C; duration of the process -- 20 min.

25

After the metallized diamond polycrystal had been colled, it was shrunk-in into a brazing hole with a molten brazing alloy. Brazing was done to a cylindrical steel holder, wherein an axial hole had been drilled leaving a clearance of 0.3 mm on either side. Shrinking-in was made in air under a flux, the heating and bonding process took 10 sec (high-frequency induction heating being applied), i.e., under conditions preventing oxidation of the metallization layer and disturbance of adhesion attained during metallization.

- After having been brazed, the tool was free of blow-holes, blisters, poorly brazed spots, cracks or spalls; the brazing clearance was found to have been completely filled with the brazing alloy; good adhesion of the alloy to the tool and the holder was observed.
- Then the thus-prepared specimen was ground to obtain a straight turning tool which was tested by machining nonferrous metals under the following machining conditions: cutting depth of 0.8 to 3 mm; cutting speed of 120 to 180 m/min; longitudinal feed rate of 0.02 to 0.08 mm/rev. The test showed high durability of the tool, i.e., no tool separation from the alloy was found until the 5th regrinding. A high surface finish was produced by the tool.

This invention can be obtained as follows:

25 I. An alloy consisting 10-89 weight percent of at least one metal selected

from the first group consisting of copper, silver, tin, aluminum, cadmium, and zinc; 0.001-11 weight percent of at least one metal selected from the group consisting of iron, cobalt and nickel; 0.001 to 80 weight percent of at least one metal selected from the group consisting of titanium, chrome, zirconium, manganese, molybdenum, and tungsten; 0.001 to 80 weight percent of at least one metal selected from the group consisting of vanadium, niobium, tantalum and boron.

Il According to the claim, an alloy consisting 0.001-80 weight percent of at

least one metal selected from the group consisting of gold, potassium,
indium and germanium.

III. According to the above II, an alloy may have the following weight percentage composition:

15

5

Gold 77 to 85

Titanium 2 to 5

Cobalt 0.001 to 1

Tantalum 3 to 5

20

IV. According to the claim, the above II, and III, an alloy consisting 0.001-10 weight percent of at least one metal selected from the group consisting of thallium, lead, antimony, and bismuth.

25 V. According to the above II, an alloy may have the following weight

percentage composition:

copper 60 to 80

tin 7 to 17

5 Tungsten and/or molybdenum 0.001 to 5

Tantalum 0.001 to 5

Nickel and/or cobalt 0.001 to 10

Lead and/or bismuth 0.001 to 10

Titanium and/or zirconium 8 to 15

10

25

VI. According to the above IV, an alloy may have the following weight percentage composition:

copper 60 to 80

15 tin 7 to 15

Tungsten and/or zirconium 8 to15

Nickel and/or cobalt 0.001 to10

Lead and/or bismuth 0.001 to 10

VII. According to the above I and II, an alloy consisting of osmium, rhodium, palladium, iridium, and platinum, in an amount of 0.001 to 10 weight percent.

VIII. According to the above VII, an alloy may have the following weight percentage composition:

copper and/or silver 45 to 60

at least one metal selected from gold, germanium and indium 10 to

20

5 tantalum 10 to 40

at least one metal selected from lead, bismuth, and thallium 2 to

10

20

25

at least one metal selected from iron, cobalt, and nickel 0.001 to 5 at least one metal selected from osmium, rhodium, palladium, iridium

10 and platinum 0.001 to 10

at least one metal selected from titanium, chromium, and zirconium 1 to 15.

IX. According to the above VII, an alloy may have the following weight percentage composition:

copper and/or silver 50 to 70

at least one metal selected from gold, potasium and indium 15 to 30 tantalum 0.001 to 5

at least one metal selected from lead, bismuth and thallium 2 to 10 at least one metal selected from iron, cobalt and nickel 0.001 to 5 at least one metal selected from osmium, rhodium, palladium, iridium and platinum 0.001 to 10

at least one metal selected from titanium, chromium and zirconium

1 to 15.



昭和49年12月3 日

特許庁長官 斎

1. 発明の名称

研摩科のメタライセーション及び使ろう付け用合金

- 2. 特許請求の範囲に記載された発明の数
- 3. 発明者.

住所 ソ連国、キエヴ、ウリツァ ヴェルナドスコゴ 85. 17NT-5 48

氏名 ジェリー グラディミロヴィチ ナイディチ

4.特許出願人

(外 7 名)

住所 ソ連国、キエグ、ウリファ クルジジャノヴスコゴ 3

インスティチェート・プロブレム マテリアロヴェデニア (名称) アカデミイ ナウク ウクラインスコイ エスエスアール 代表者 ヴィクトール イヴァノヴィチ トレフィロフ

国籍 ソ連国

5. 代 理 人

,住所 東京都港区芝琴平町13番地 静光虎ノ門ビル 電話 504-0721

氏名 弁理士 (6579)

育 木

49 138810

(外 3 名)

朗

(19) 日本国特許庁

①特別昭 51-65056

昭51. (1976) 6. 5 33公開日

21)特願昭 49-138816

②出願日 昭49.(1974)/2.3

審査請求

(全20頁)

庁内整理番号 7267 46 7416 3P 6478 33 6+44 42

520日本分類

12 B221 74 A1. 10 LO 74 KO21. 4 (51) Int. C12.

BISK SHIX 8/00 C23B B23P 14/28 B24D

1.祭明の名称

研磨材のメタライセーション及び硬ろう付 け用合金

2. 特許請求の範囲

銅、銀、錫、アルミニウム、カドミウム、亜鉛 と、チタニウム、クロム、ジルコニウム、マンガ ン、モリブザン、タンクステン、鉄とゴバルト及 びニッケルからなる第1群の少なくとも1種を含 んでなる研事材のメタライゼーション及び使ろう 付け用合金であつて、パナジウム、ニオブ、タン、 タル及び研集からなる無2丼の、少かくとも1秒 を0.001~80重量パーセント含み、残余が前. 記録】群の成分であることを時限とする研摩材の メタライゼーション及び使ろう付け用合金。

8. 発明の詳細な説明

本発明は、一般に、超硬材料の製造技術に関し、 特に、研磨材のメタライセーション及び硬ろう付 けのために使用される合金に関する。

現在、非常に多くの新規な人工超硬研障材があ

り、それは、ダイヤモンドや等軸晶系盤化構業等 を基礎にして製造される。

新しく得た研事材料は古いものが有する特性以 外の特性を特徴とするので、前配研摩材料の硬ろ り付けやそのメタライゼー ション、即ち、研摩材 の性質を、即ちその製品を全体として補強するた めに合金による金属表面仕上げに高した新規な合 金材料を放足するという間朔が生じる。実際の経じ 殺から判るように、従来の使ろうずけやメタライ ゼーションのための合金は、新しい研磨材によつ て碌される製件を完全に満足させることが出来な

山かくして、例えば、等軸晶系数化明聚やダイヤ モンドを基礎化した合成研摩材は、メタライゼー ションや使ろう付けのための低固合金を必要とす るような六方形変形体への非常に低い変移温度 (700~11000)を特象とし、他方、等軸 品条盤化研索を基礎にした合成研章材は、高度の 化学的安定性を特徴をし、その安定性は、順次、 . 使ろうずけ及びメタライゼーションのための合金 : の一部分に対する高度の粘着性を必要とする。

現在、炭素含有研摩材のための便ろうずけ用合金は、時に、ダイヤモンドや黒鉛研摩材に対して実際に使用されるものとして知られてかり、その合金は、別々に、或いはか互いに組合せて採用される鉄、コパルト及びニッケルの付加物でドープ処理した朝、又は鉄を基礎にしている(ドイツ連邦共和国の疫許率)2.0 78 4 9 号、C180 b.8/12)。

又、ダイアモンド、段化健業、段化研案及び他 玉に対する優ろう付け用合金も知られており、そ の合金は、次の知きものである。 あち、 糊とチタ ニウム、鍛とチタニウム、金とチタニウム、 鍋とチタニウム、 鋼とモリフテント 鋼とジルコニウム、 鋼とボナジウム、 金とタンタ リウム、金とニオビウム、 鋼とサタニウム、 鋼とチタニウム、 青鍋とチタニウム、 明とチタニウム、 倒とチタニウム、 倒とチタニウム でいまた モリブデン Mo、 ジルコニウム 2r、 及びパナジウム ム V の含有 製は全代 1 0 直金パーセント にもな

(例えげ、英国特許第932729号C1.28 gr. 124. ドイッ特許第1151668号C1.4(1b.1/02)。

制配便ろうずけ用合金は、全ての研學材に対して強い接着性を持つ訳ではないため、ある制限された応用範囲に使用される。 従つて、等軸晶系領化研集に対する接着性はしつかりした便ろうずけを行うために、父、メクライゼーション工程時、 特等なコーテイングを行うためには、 弱くて不无分である。

基本的には、チクニウムを1~25 東登パーセント含有する金合金であるもう1 つのゆろうずけ用合金がダイヤモンドに対して使用される(仲允は、米国時許部8192620号で1、29-473.1)。その合金に伴う基本的な欠点は、その液相点が高すぎる(約1050で) という事実であり、従つて、1050で、或いはそれ以上になると、ダイヤモンドや等軸晶系型化研業は、即配研摩材の強度にかなり悪影響を与えるような六方形変形はにすばや(移行し易いので、前配合金は応用分野が狭く制限される。

財迷の全ての便ろうずけ用合金は、等軸晶系盤 化網界や鋼玉のような研摩材に対して接着性が弱いので、適切な使ろう付け、又は適切なメタライゼーションを保証することが出来ない。

この技術分野では、次のような使ろうずけ用合金も又、知られている。 銅とチタニウム、銀とチタニウムであり、そのチタニウム含有量は、15 重量パーセントにもなる

もう1つのダイヤモンド硬ろうずけ用合金が現在、一般的に使用されており、それは、75 転量パーセントの倒と25 重量パーセントのチタニウムとで出来ている。

その合金の意な欠点は、それがもろくて、その 熱影張保数がそれに関連する研解材のそれとけひ どく異るということである。これは全て、出来上 り設品に恐応力を生じさせることは続けられず、 これが順次、操作の経過中、迅速な破壊を生ぜし め易く、(ひび割れや誘発を吹示する)その精果、1 そのような研摩材で出来た工具が高原に、しかも 早期に取れする。

その他は、ダイヤモンドや点鉛のための使ろう プけ用合金として使用されているものには、従業 やアルミニウムがあり(その両方ともそれ自体で)、「 (他えば、ドイン特許第2 U 3 】 9 】 5 号 C1.49b. 85/24)、しかしながら、これらのどちらも、使 用範囲が削限される。即ち、佳業は、その容融点 が高い(1 4 5 で)ためであり、この協歴になる と、取述したように、ダイヤモンドは六方形変形 ;

特別 昭51-65056(3)

体に十ぱやく変化してしまう。又、アルミニワム では、微化性が高く、強暖が弱いためである。

前述の全ての使ろうずけ用合金は又、ダイヤモントや等軸基系類化明常及び単玉等で出来た妨壁、 材のメタライセーションのためにも使用される。

商送の合金とは別に、又、ダイヤモンドや等知品系器化哺素や、炭化保柔や炭化タンクステンのような研磨材製面のメタライゼーションだけのために使用されるいくつかの合金と、個別の金属とか知られており、そのメタライゼーションは、取用であための知き多層メタライゼーションは、設定であためには、鉄と二ツケル、の合金が使用され、この場合は、ドイン特許第2021299日 C1、80b、11/80)。そのようなコーティングは、の設置性が劣るために、研摩材の表面に不過過程があるために、研摩材の表面に不過過程があるために、研修を表面に不過過程があるために、研摩材の表面に不過過程があるために、研摩材の表面に不過過程があるために、研摩材の表面に不過過程があるために、研摩材の表面に不過過程を過去した。

メタライゼーションに対して、ニッケル、コバルト、蝦、湖、モリブデン、チタニウム、アルミニウム、マンガン、カドミウム、錫、亜鉛、クロム、タンクステン、鉄、ジルコニウム、ニオビウム、オスミウム、バラジウム、ブラチナ、タンタル、及びその合金も又、使用される(例えば、英国特許第1114×58号C1、C71、軍1154598台C1、B3d 参照)。

特に、ダイヤモンドや側玉等のような研察材の 単一値式メクライゼーションのために使用される のは、モリプデン、ナクニクム(水果化ナタニクムとして)、ジルコニウム(水果化ジルコニウム として)、タングステン、タンタル、及びアルミニウムで成りたつ(例えば、ドイツ特許領 2021399日C1.80b11/30、架2010183 せC1.80b11/40、英国特許第1100446号 C1.C7d、米国等許算2961750号C1.29-169.5、第8851548号C1.204-192、課 2570248号C1,29-472.7参照)。

前配金属、又は合金に伴う共通の欠点は、それ

歯から迅速に分離するという欠点を有する。との 毎実は、コーティングと基礎材料との間に大きな 砂球的接着が生じるということによつて説明され るように思える。

その結果、その研摩材は、コーティングの迅速 が破壊により、工具の操作中、容易に破砕してし まり。

2 届式メタライゼーションコーテインクの場合ニッケル、は、コバルト、鉄、クロムの如き別々の金馬や、その合金が使用され、その居及びそれらの配徴に関するシーケンスはその事例を内容として有していない予嫌明確なから離れている(例えば、フランス特許単2098564号 C1, B24d)、その欠点は、コーテイングが研摩材の表面に対して劣った接着性でもつて位置することによる。ダイヤモンドのみに対する二輪メタライゼーションの労合、初期層にチタニウムが使用され、第2層に対して、鉄、ニッケル、コバルト、及びその合金が使用される(例えば、フランス特許第2098865号 C1、B244 参照)。

らの疳臓点が高いために、それらはダイヤモンド 又は容離晶系盤化開業に使用される固形位相コー ティングとしてのみ使用され、液体硬ろうずけ用 合金として使用され得ないので、使用分野が制限 されるという事実にある。前配合金に伴うもう一 つの欠点は、使ろう付け用合金として使用するの に非常に低い低可機性であることである。

本発明の基本的目的は、メタライゼーション及び硬ろうずけのための従来の合金に伴う欠点をさけることを可能にするような組成の使ろうずけ用合金を提供することである。

前記目的は、鉤、鍛、錦、アルミニウム、カドミウム、亜鉛、チタニウム、クロム、ジルコニウム、マンガン、モリブデン、タングステン、鉄、コパルト及びニッケルからかる群の少かくとも1種を含有する研媒材のメタライセーション及び便ろうずけ用合金は、又、本発明に従い、0.001~80重量パーセントのパナジウム、ニオビウム、タンタリウム及び頻繁からなる群の少なくとも1種を含有し、それらの成分の残りが残余であるよ

うな事実により達成される。

本発明の合金は、次のような重量パーセンテージの収 分を有する。即ち、銅、銀、錫、アルミニウム、カド ミウム及び亜鉛からなる群の少なくとも1根を10~8.8 **多含み、鉄、コパルト及びニッケルからなる群の少な** こくとも1種を0.001~11も含み、チタニウム、クロム、 ジルコニウム、マンガン、モリブデン 及び タンクステン からなる鮮の少なくとも1 様を 0.001~80も含み、 「パナジウム、ニオピウム、タンタル及び嘲囂からたる群 ひ少だくとも1権を 0.001~80ま含んでいる。

髙畠でその今金に低敗化性を与えるために、彼者の合 金は、金、ガリウム、インジウム及びゲルマニウム からなる許の少なくとも】棲をり.001~89 鬼気パーセ ント含有するのが適切である。

そのような合金は次のような重量パーセントの 成分を特徴とする。

. 628 10~12 7 7 ~ 8 5 チタニウム ・コバルト 0.001~1

60~80 $7 \sim 15$

タングステン、モリブデン及び タンタプレー: からなる群の少な くとも1種 1 0 10~60

チタニウムと/又はジルコニウム 8~15

コパルトと/又はニッケル 0.001~10

鉛と/又灯ビスマス 0.001~10

より大きな耐酸化性とより大きな強硬とを有す る合金は又、オスミウム、ロジウム、バラジウム、 イリジウム及びブラチナからなる群の少なくとも 1 種を 0.0 0 1~ 1 0 重量パーセント含有する。

そのような合金は、等軸晶系電化構業とダイヤ モンド(両方とも天然、特別の場合、合成)、特 に、高温にさらされた時、より大きな耐酸化性を 侍臣とするそのような合金を必要とする半導性症 品を主とした材料の使ろうずけ及びメタライゼー ションのために好んで使用される。

そのような合金は、次のような重量パーセント の成分を有する。

剣と/又は盤 . 4 5 ~ .6 0 タンタル 8 ~ 5

その合金の推動性を大きくするために、その会 金は、チリウム、鉛、アンチモニー及びピスマスからな る井の少なくとも1株を 0.001~10単倉パーセン ト含有するのが適切である。そのような合金は、袋鯛品 糸盤化構架とダイヤモンド(両万とも天然、特別の 半合、人工)とを主とした研媒材の係ろう付け及びメタ ライゼーションのためは主として使用され、その県、 合金は、比較的低い溶散点(800~1100℃をこえない) を特敵とするものが使用される。

メタライゼーション用として使用される台金は、 次のような質量パーャントの収分を有する。..

60~80 GH. 7~17 タングステンと/又はモリフデン 0.001~ 5 タンタル 0.001~5 ニツケルと/夂はコパルト 0.001~10 鉛と/又はビスマス 0.001~10 ナクニウム と/ 又は ジルコニウム 8~15

100

使ろう付けのために使用される合金は、次のよ うな真実パーセントの成分を特徴とする。

会 ゲルマニウム及び インジウムからなる群 1 0 ~ 2 0 の少なくとも1位

9 7 9 N 10~40

鉛、ピスマス及びタリ リムからなる群の少な くとも1種

鉄、コパルト及びニッ ケルからなる群の少な 0.001~5 くとも1種

オスミウム、ロジウム、 パラジウム、イリジウ ム及びブラチナからな 0.001~10 る群の少なくとも1種

びジルコニウムからな $1 \sim 15$ る群の少なくとも「樟

高温でより大きな耐酸化性より大きな強度とを **有するもう1つの模範的な合金は次の如くである** (食針パーセント)。

倒と/叉は銀 50~70 金、ガリウム及びイン ジワムからなる餅の少 15~90 ・なくとも1権

タンタル。 0.001~5

以下众占

鉛、ピスマス及びタリ ウムからなる群の少な くとも1権

2~10

鉄、コパルト及びニッ ケルからなる部の少な くとも1種

 $0.0,0.1 \sim 5$

オスミウム、ロジウム パラジウム、イリジウム及びプラチナからな る群の少なくとも1種

0.001~10

チタニウム、クロミウ ム及びジルコニウムか らなる料の少なくとも

•

らなる単の少なくとも] ~ 1 5 1 機 前配合金はメッライゼーション K

前配合金はメッライゼーションの使用するのが 適切である。

下文には、多くの特定の複範的な合金収分を例示すよって示した本発明の詳細な説明がなされている。

本発明に従つた合金は、ダイヤモンド、等略品 系盤化研禁、炭化健素、炭化タングステン等を主体にした種々の合成研摩材のメタライセーション 及び硬ろう付けのために使用される。

その研修材の目的や種類次第で、本発明の実際 の実施例で下文に示されている様なあらゆる特定

1 又は 2.10 mH P よりうすくない真空のもとれ、 又は不活性界囲気 (窒素 や酸素 を進じていたいへ りウムヤアルゴン) 中で行われる。酸化性界囲気 は使用されない。成分のどれもが水素化物を形成 することが出来ない時、水業界囲気も又、使用す ることが出来るが、その水素は水蒸気や酸素蒸気 かち注意深く分離される。

メタライゼーション かび硬ろう付け協康は、硬ろう付け合金、又はメタライゼーション用合金と研摩材との強い接合を与えるような研摩材の固相成分と、硬ろう付け合金、又はメクライゼーション合金の接着材で活性化する成分との間に活発な化学反応を保証するように600~1150℃の範囲で選択される。

ここで、次の契例を参照してみょう、 実施例1

ダイヤモンド結晶の表面(面)のメクライゼー ション用合金である。

この合金は 1.5 カラットの重さのダイヤモンド 結晶の面のメタライセーションに使用され、次の の場合に、或る必要な既定の目的の合金が選択される。

破ろう付けは、研摩材を破ろう付け申合金に押 正し、その後、その合金を溶験させて、毛管力の 作用のもとにその合金を硬ろう付け用間隙に提動 させる方法によつて成し遂げられる。

とれらの全ての方法は、その方法が一般的で広 (知れわたつているので、本発明の内容の範囲以 外にある。その方法は普通の条件のもとで、) 助ち、

よりな重量パーセンテージの組成を特徴とした。

モリブデン 5.1

ニッケル 2.4

1.8

RB ★ 5.0

残りは銅であつた。

そのメタライゼーション用合金は、あらかじめ 調合した合金で出来た箔(ブレートレット)とし で準備された。その合金のブレートレットは、真 空状態で容易に晩却するよう方接滑削でもつてダ イヤモンド面に取付けられた。次に、その系は 1 1 5 0 ℃で8 分間、1~2.10 mm Hyの真空中で焼 純処理された。

メクライゼーション加工された後、ダイヤモンド 結晶の面はその面に強く取付けられた均等な金 風形でもつて確実に被優された。その結晶に対する被優層の接着強度は 7.2 kg/m² に等しかつた。そ してその金属で被優した結晶は、金属と結晶の界面と、 結晶それ自身のバルク(bulk)との両方に破壊が見 られた。

特開 昭51-65056(6)

実施例2

等軸晶系型化頻素の使ろう付け用合金である。 その合金は、エルボ Elbor (等軸晶系型化研集を 基礎化した研摩材)で作られていて、直径 4.2 m。 高さ約5 mの切削工具を使ろう付けするために使 用された。その合金は次のような重量パーセンテーツの組成を特徴とする。

| ナクニウム | 1 (| 1.5 |
|-------|-----|-------|
| マンガン | • 1 | 1.8 |
| ・タンタル | 4 | 6 0 |
| モリプテン | : | 5 . 8 |
| コバルト | | 2 . 5 |

その残りは粥と錫であつた。

その合金の剣と鯣の割合はもこ1であつた。使うり付けは、底径5 m、高さ2 () mの倒ホルダード行われた。使ろり付け用穴は、いづれの衝形にも 0.2 mの使ろり付け用袋ぎ手クリアランスを残して倒杯の中心軸に対して長手方向へその蝋杯の面にドリル穴があけられた。 選択された粉末金斯の風合物から単値された粉末礁合物(使ろり付け

糖は生じなかつた。そこで作られた表面仕上げは 非常に高度なものであつた。

実施例8

ダイヤモンド使ろう付け用合金である。

その合金は、0.5 カラットの重さのダイヤモンド結晶を網ボルダーに使ろう付けするために使用され、次のような重量パーセントの成分を有していた。

| 58 | 1 4 |
|-----------|-------|
| チタニウム | . 1 2 |
| ニツケル | 8 |
| タンタリウム | 2 0 |

その残りは銀-銅であつた。

銀と頭の割合は、72:28とされた。ダイヤモンドは、そのピラミッドの1つでもつで調ホルダーに使ろう付けされた。必要な成分で収る吸うう付け用合金は使ろう付け用接合部のクリアランス内に置かれた。その合金はその成分を真空のもとに搭載させることによつて前もつて単端された。ダイヤモンド結晶の頂点と中心軸を円筒形ホルダ

用合金)内へ切削的材を押し込んだ。その使うう付けは、950℃で1~2·10⁻⁵HFの実空のもとで、その工具に250年の圧力をかけて10分間行われた。余分の合金は、接ぎ手クリアランスから押出された。

使うり付けした後、その工具は気泡も、不完全な使うり付け点も、電袋も、破片もなかつた。接合田のクリアランスは完全に適されているようであつたし、切削部材及パホルダーに対する接着は 良好であつた。

更に、このようにして作られたまつすぐな切削 工具は、税利にされ、そして次のような機能仕上 け条件のもとで、即ち、切削決策、8リ~120m/分、切削深度 0.8 mm (2~ 8 mm まで可能であるけれど も)、破方向の送り割合、0.02~ 0.0 6 mm のも とでなり放露上で直径 9 5 mm のいてもつ とでな円筒鋼材を冷かないで切削すると というでは、切削なるのは、切削すると というでは、からのは はないまでは、では、切削する。 というの研削まで、その付け用合金からの工具の はないのは、のは、のは、のの はの研削まで、その付け用合金からの工具の分

一の中心軸と同一中心にするようにそのダイヤモンド結晶を方向づけるために、心合せ装置が使用された。硬ろう付け用接合部クリアランスは、0.5 mm に等しく限足された。硬ろう付け手順は次の加き条件のもとで行われた。即ち、部裏は880でで、時間は10分間、求聞気は、酸素と弱素の不能物を含まないアルゴンのもとで行われた。

このように使ろう付けされたダイヤモンドが、 円離先端半径50mのテーパーを得るように併開された時、使ろう付け合金が移合部クリアランス内にりまく結め込まれており、ダイヤモンド活品に対するその接合も又、りまくいつていたことの利つた。試験のもとで、その材料に引いかき傷を つけるために、便度計算器に前配先端のであることが判つた。

突 施 例 4

ダイヤモンド使ろう付け用合金である。

. その合金は選径 0.5 mのモリブデンワイヤーで 出来た 8 本の電銀をダイヤモンド結晶の 2 つの平 20 たい平行面に硬ろう付けするために使用され、久 の如き重量パーセントの成分を有していた。

= x 2 9 A 0.0 0 4

その残りは何であつた。

. 使ろう付け用合金の2個の小球をダイヤモンド 結晶のそれぞれの2つの平たい平行面におかれ、 七の小球体は、必要な野末成分を削もつて圧搾し だものであり、それらの小球体をそれから、確果 にするために、接触剤によつて取り付けるととで その手具が行われた。それから2本のモリプテン ワイヤーを前記小球体に接触させた。その彼ろう 付けは、1150℃で7分間、1~2.10 mH9 の **実空中で行われた。**

そこで生じた彼ろり付け接合部には気泡、又は ブリスタがなかつた。そして結晶は使ろう付け用 || 合金によつて硬いモリブデン面にしつかりと保持・ されていた。使ろう付け合金に対する結晶の扱用 強度は、7.2 4/m2 に寄しく、とれば、電級に於て、

れ、使ろり付けされる表面に罹寒に保持された。 使ろう付け合金に対する結晶の接着強度は7.8 W/m² K等しかつた。

実施例()

・ 等軸晶系盤化硼素結晶の製面をメタライゼーシ ヨンするための合金である。

その合金は次のような重量パーセントの成分を 有していた。

バナジウム

U.0 0 8

コパルト

0.5

F 9 = 9 4 2 7

その残りは鋭であつた。

合金の冷却及び結晶化の前の段階の溶解物中に 結晶の表面を受賞するととはよつて特軸晶系型化 硼業の単語品の表面に合金の層が逸層された。メ タライセーションの際、その結晶の表面は金属部 膜で均移且つしつかりと被覆されることが刊つた。 結晶の表面に対するメタライセーション層の接着 . 強度は約5 %/m²K等しかつたく結晶体と金属溶膜 の分離強度に換算して)。かくして、モリブデン

.投着材による強い電気接触を保証するものであつ。 た_'。

実施 例 5

見化明男を硬ろり付けする合金である。

その合金は4×4×5mmの炭化硼素結晶を円筒 形調杯に使ろう付けするために使用され、次のよ りた重量パーセントの成分を有していた。

1.5

1 D. A .

1 0.5

タンタル 2.0

その残りは倒であつた。

「結晶は、次のような硬ろり付け条件のもとに、 即ち、雰囲気は酸素と登累の不納物を含またい除 能水果であり、温度は1150℃で、時間は7分 の条件のもとに、 0.8 = の硬ろう付け用接合部ク リアランスを残し、端部と端部を合せる技術によ つて、直径5m、高さ25mの倒杆に硬ろり付け

嵌ろう付けした接ぎ手は、気泡又はブリスタが なく、結晶は硬ろり付け合金にしつかりと接合さ

ワイヤーで出来た策勝は、金島被復した結晶面に 使ろう付けされ、その.2つの平たい平行間に接着 した 2 本の電線を有する結晶体はサーミスターと して使用された。高温(最高600でまで)にも 時間、又はそれ以上、さらした時、サーミスター けその最初の特性を保持していた。

ダイヤモンド結晶の表面のメタライセーション のための合金である。

メタライゼーションのためれ、次のような重量 パーセントの成分を有する合金が使用された。

クロム

1 5.7

タンタル

ガリウム

0.7

ニッケル

その残りは金であつた。

.その合金を真空噴霧し、ダイヤモンドの冷却根 面に付着させる方法によつて、金銭層がダイヤモ ンド表面に付着した。その際、メタライゼーショ ンコーティンクは1~2.10 HPの同一真空のもと

特別 昭51-65056(8)

で1150℃で10分間、焼鈍処理された。

メクライゼーションの際、ダイヤモンド面は多 底薄膜で均等且つしつかりと被覆されているのが 判つた。

メタライゼーションコーテイングの接着強度は、 金島再限からのダイヤモンドの分離に対して試験 を行つた時、 4 kg/mg² に等しかつた。

かくして、電解に金盤被優したダイヤモンド値に使ろう付けされた。2本の電報を有するダイヤモンド結晶体にサーミスターとして使用された。 高温(900~1000で)で3時間、又にそれ以上、サーミスターに対して、後作試験を行つた結果、その最初の特性が影響されずに保持されていることが判つた。

突落例8

グイヤモンドメタライゼーションのための合金 である。

その合金は、 2 カラットの重さのダイヤモンド 結晶の 2 つの平たい平行面のメタライゼーション のために使用され、それは次の如き重量パーセン

着波服は 4.0%/m² に 等しく、ダイヤモンドとコーティングとの接合部はダイヤモンドと金属との推造上の界面に、又、或る場合は、ダイヤモンドそれ自身のバルクにかいてさえ、破壊が生じた。(結晶の表面に、個々の破壊が生じていた)。

突 核 例 9

炭化産業を使ろう付けするための合金である。 その合金は8×8×3 mmの炭化産業結晶を削ホル ダーに使ろう付けするために使用された。その合金は、次のような重量パーセントの収分を特徴と した。

グルマニウム 8.8 鉄 4.11 ナタニウム 1 1.8

その残りは剣とアルミニウムであつた。

その銅とアルミニウムの割合は9:1として採用された。

便ろう付けは、 直径 5 mm の円筒形ニッケルホル ダーに端部と端部を設合する様式で行われた。そ トの成分を有していた。

1ンジウム 7.8 コパルト 2.7 ジルコニウム 1.8 ニオピウム 0.9

その残りは弱と銀であつた。

倒と銀の割合は8:7で採用された。

そのメタライゼーション用合金は、約50 mem の税分度を有する粉末位相状態になつた前述の取分の複合物として得られた。かくして、粉末状合金は、ダイヤモンド結晶面を受護することによつてそのダイヤモンド結晶面にその合金を付滑させるように、懸淘状態となるまで容易に焼却する接着材の上でこれられた。続いて、そのメタライゼーション層は、900℃の超度で15分間、 電業と選案の混合物を除去したヘリウム雰囲気中でダイヤモンド表面に焼けついた。

メクライゼーションの際、ダイヤモンド結晶面 は 基礎材料に強く 取付られた均等な金属層で被援 された。そのダイヤモンド面に対する前記層の接

の破ろう付け接合部クリアランスは 0.8 mm だけ残った。 使ろう付け用合金は、一緒に圧搾された必要な粉末成分を含む小球として準備された。 その 使ろう付け条件は、 次の如く であつた。 即ち、 爵 ずは 1 0 0 0 ℃、 時間は 5 分間、 常田気は電梁と 電素の不純物を除いたヘリウムであつた。

その結果、便ろう付けされた接合部には、 気泡 又はブリスタは見当らなかつた。 その結晶は、 合金に強力に付着し、 使いニッケル 面にしつかりと 保持された。 合金に対する結晶の接着強度は、 6 kg/m² であつた。

実施例 10

タングステン 1.5 コパルト 8.7 11

パナツウム 6.8 その残りは何であつた。

その合金のいくらかは結晶の 2 つの平たい平行 面に使用され、有冊接着剤に 5 りその平行面に取 付られた。それからセンタリウムワイヤで成る電 線はその面に接触された。その硬 ろう付けは、 1 1 5 0 ℃で 5 分間、酸素と窒素との不純分を除 去したヘリウム大気中で行われた。

使ろう付けの際、智報は結晶に強力に取付けられ、それは両者間の現実な智気接触を保証した。 実施例1)

ダイヤモンド結晶を金属電線収使ろう付けする 合金である。

その合金は、次のような重領パーセントの成分 を有していた。

| 鍵 | 1 · 1 |
|---------|-------|
| チタニウム | 5 |
| コベルト | . 0.5 |
| 3 × 3 N | 4 |

ンド粉末のメタライゼーションのために使用された。この合金は次のような重量パーセントの成分を有していた。

| G#. | 3 | 7 |
|-------|---|-----|
| ピスマス | | 1.5 |
| タンタル | | 0.2 |
| チタニウム | 1 | 1 |
| モリブデン | | 0.8 |
| ニッケル | | 2.2 |

その幾りは倒であつた。

その残りは金であつた。

実施例12

ダイヤモンドメタライセーションのための合金 である。

その合金は100mmの純分数を有するダイヤモ

しては真空 1 ~ 2.1(1 mmH P. 温度 8 5 0 ~ 9 0 0 ℃. プロセス期間 2 0 分が採用された。

メタライセーションの際、粉末ダイヤモンドは 会議課題でもつて均等に被機され、被状合金は粉末の表面につまく広がつた。金嶌被機されるダイヤセンド粒子の破砕強度は金嶌被機されない。子のそれの約4倍であつた。金嶌被骨されるダイヤモンドを使つて出来ていて、有物材で検案されるダイヤモンドのといし車の武殊の結果、それは、金属被関していないダイヤモンドで出来た内様のといし単のそれの3.5 倍の生産効率が示された。

等軸晶光陰化硼素のメタライセーションのため の合金である。

次の重貨パーセントの成分の台金がその目的の ために使用された。

| 嘲 案 | 0.5 |
|-------|-----|
| コバルト | 1.8 |
| チタニウム | 1.4 |
| タングル | 1.8 |

アンチモン ・ 0.7

その残りは銅ど銀であつた。

倒と銀の比率は28:12として採用された。 粉末等輪晶系硅化硼紫の微細度は 8 () mem であつ た。メタライゼーション角粉末合金と粉末谷軸品 系領化開客との液相式共能 結法により金銭コーデ イングが行われ、その後、そこで生じた発語班を 研削して別個の粒子を得る。そのメタライゼーシ ヨン用を金は、1000でで10分削、1~8/11⁻². WHYT 解述の成分を真空で希解することによつて 前もつて準備され、その結果、その合金は 6.0~ 80 mem の効制限をもつ労未になされた。そこで、 **日末メタライゼーション合金は、それぞれ、40**° : 6 0 の重観パーセント比率で粉末等額品系製化 绷案と均符に低合された。 そのメタライセーショ ンの条件としては、芬田気は、飲業と窒素の不認 物を除去したヘリウムであり、個度は900~ 950でであり、その工程の時間は20分であつ

メタライゼーションの際、粉末等軸晶系幾化例

その残りは餅と鍋であつた。

メクライゼーションの際、 労末炭化産業は研除 粒子の要面に強力に接着する金属薄膜で均等で被 呼された。 金属被優した炭化硅素粒子の破壊強度 は、金属被優していない粒子のそれの 8.7 倍であ 本口会属薄膜で均等に破壊され、液体合金は粉末の設向に対して良好な拡がり能力を裂した。 金屬破役した等軸結系器化研架校子の破壊強度は、 金屬被領した等軸結系器化開業末を主にして作られ、 有機材で接著された研摩弁といし車を試験した結果、 それは、 金屬被弾していない等軸晶系器化開業末で作られた同様のといし車に比較して 3 倍の生産経費を示した。

关病例14

炭化佳素のメタライゼーションのための合金で をる。

その合金は次のような資量パーセントの成分を 有していた。

| マンガン | . 8 |
|---------|-------|
| ジルコニウム | 1 4 |
| モリブデン. | . 1.7 |
| 9 × 9 × | 8 |
| ピスマス | 5 |
| ニッケル | ŧ |

つた。研摩充填材として炭化硅業を用い、有砂材で接触したダイヤモンドといし里の試験の結果、 それば、金属被優しない炭化硅素を用いたといし 車に比較してその生産容量は2.3倍であつた。 実施例15

炭化岬業結晶のメタライゼーション用合金である。

この合金は、約0.5 cm²の炭化硼架結晶の表面の メタライゼーションのために使用され、次のよう な重数パーセントの政分を有していた。

| 罀 | 录 | 1.5 |
|------|------|------------|
| 4 9 | ニウム | 2 4 |
| タン | クステン | · 5 |
| コバ | ~ t | 8.1 |
| 9 1) | ウム | 8.2 |

その残りは黄銅であつた。

黄銅は次の如き重量パーセントの収分を有していた。即ち、銅70、鉄(1.1、頭 0.0 8、ピスマンス0.0 0 2、アンチモン 0.0 5、その残りは亜鉛、であつた。 / タライセーション用合金は、前述の

金属の層をお互いに重ねで圧延することによつて単端された50 mem の厚みの箱として作られた。チョーウム層15 mem の厚み、モリブデン層1.5 mem の厚み、コペルト層5 mem の厚み、タンタル廣1 mem の厚み、设備層 27.5 mem の厚みで構成され、その全厚みが50 mem とたるような政協合金が、容易に焼却する接着材を使用することにより良化頻素結晶の面にチタニウム表面と共に接着された。その際、その条は、900でで15分間、強素と破累の不純物を除去したアルゴン界出気中で発発処理された。

メクライゼーションの際、炭化研集結晶体の表面は、基礎材料と強力に接着する均等な金属解析で被獲されることが刊つた。50 mem の先端研削半進を有するダイヤモンド針を使つた便服計學試験により決定される如き、結晶に対する金属被使したコーティングの最漸強度はかなり強く、7509に等しかつた(接合された金属が結晶の表面から除去され、その結晶が完全に舞出するまで針にかけた力に換算)。

切別部材は、前述の金銭の粉末から使うう付けするために単偏された粉末後合物(合金)内に挿入され、余分な使うう付け用合金は取りはらわれた。 使ろう付けは、その工具にかけられる 8 0 0 9 の圧力のもとに、9 5 0 ~ 9 9 0 ℃で 1 0 分師、1 ~ 2.10 - 50 H 9 の 6 全は

接合クリアランスから取りはらわれた。 .

便ろう付けの数、その工具には、 気泡も、 不完全なろう付け点も、 ブリスタも、 ひび割れも、 スポーリングもなかつた。 その接合クリ アランスは、 合金を詰め込んで完全な容量に した。 工具及びホルダーの材料に対する合金の接着も良好であつた。

更に、穴ぐり工具が前記試験片で作られ、研削された。このようにして準備された工具は、次の如き切削条件を用いて工具額を冷却剤を使わないで切削することにより、試験された。即ち、回転速度80~100m/分、最方向の送り割合0.01~0.08m/回転、切削保証0.2m、最大許容切削保さ2.5~8mであつた。前配工具でスリーブ軸型の扱加工部材を機械仕上げする時、その工具に、

実際例18

帝軸品系型化研索を使うり付けする合金である。 その合金は、エルボ Elbor (等軸晶系理化研案 を基礎にした研磨材) で作られ、直径 4.1 mmで高 さ 4.9 mm の切削工具を使うり付けするために使用 された。その合金は次のような重要パーセントの 生成を有していた。

> コパルト 0.7 テタニウム 1 0.8 タンタル 8 5

残りは黄銅であつた。

その黄銅け次のようたパーセンテージの成分を 有していた。即ち、銅81、鉄 0.1、鉛 0.0 8、 ビスマス 0.0 0 3、アンチモン 0.0 0 5、 でその 残りは亜鉛であつた。

非常な丈夫さを示した。即ち、合金に対する工具本体の移動も、合金からのそのゆるみ、即ち分離も第7回目の再研削まで生じなかつた。その工具は高度の姿面仕上げが出来た。

罗施朗] 7

等軸晶系盤化開業を使ろう付けするための合金である。

その合金は、直径 4・8 mで高さ 5・1 mの高さでエルボ Elbor (等細晶系領化端素を基礎にした多額晶研學材)で出来た切削工具を使ろう付けするために使用された。その合金は次のような重量パーセントの成分を有していた。

コ パルト 1.8 タン タル 7 ジルコニウム 1 1.2 鉛 1 0 モリブデン 8 5

その残りは働と鍋であつた。

その例と錫の割合は4: 1 であつた。 使ろう付けは、直径 8.0 ■で高さ 2.5 ■の調ホ

特別 昭51-65056(12)

ルダード行われた。使ろう付け穴は顕複の中心軸に沿ってドリル穴があけられた。使ろう付け申吸合クリアランスは各側部には、8 = 残された。その使ろう付け申合金は単値された合金の成型物の形で使ろう付け申接合クリアランス内に関かれ、エルボElbor 材がその上に置かれた。余分を景の使ろう付け合金は除去された。

使ろう付けは、その工具に対してかけられる 8009の圧力のもとに950℃で1.0分か、1~ 2.10⁻⁵H9の真空中で行われた。余分の合金は使ろ う付け申接合クリアランスから除去された。

使ろう付けの際、工具に口気をや、りまく使ろう付けされていない点や、ブリスタやひび 期れ、 又はスポーリングがなかつた。その接合クリアランスは便ろう付け用合金で構たされ、完全な容量 になつた。工具及びホルターの材料に対する合金 の接着も又、良好であることがマークされた。

かくして、 要面仕上げ工具は このようにして単 傾された試験片で作られ、 そして研削され、 そし て次のような 切削条件のもとに、 即ち、 切削波度 90~120m/分、級方向の送り割合(1.0.4~ 10.08m/回転、切削限度10.2m、実際的較大保さ 2.5~3mのもとに、冷却剤なしに難の切削により試験された。その試験の結果、工具が非常に支 夫であることが利つた。即ち、硬ろう付け用合金 に対する工具ステムの移動も、合金からのそのゆ るみ、又は分離が誤り回目の再研削まで生じかか つた。その工具によって機械仕上げされた表面は 高度の表面仕上げを表した。

. 以下杂白

突施例18

等軸晶系盤化硼素のメタライゼーションのため の合金である。

その合金は、直径が + 1 = で高さ 5 = の等軸品 系宝化研索の多結晶成型体の舞画及び端面のメッ ライゼーションのために使用された。その合金は、 次のような重量パーセントの成分を有していた。

チタニウム 11.2

ニッケル 2.8

マンガン 1.5

9 × 9 N 8 5

ピスマス 2.6

その残りは黄銅であつた(実例 1 5 の場合と同じ黄銅の成分)。

その合金は、有機接合制上でとれた懸御物として単備され、ブランで置布された。メタライゼーションは次のような条件のもとに行われた。即ち、真空1~2·1·0⁻⁵ mHg、組度900~950℃、処理時間は10分間であつた。金属被優したものが一旦、冷却されると、それは収縮して、接着材

で活性化する感加物の少い黄銅と共に、長さ15 一で直径8 一の穴内に入れられた。その収縮工程 は空気中でフラックスのもとに行われた。 加熱工程 は(高周波誘導加熱)は780~800でで、即 ち、メタライゼーション層が最化されなくて、メ タライゼーション工程で得られた接着を保護する よりな条件のもとで5~10秒を殺した。

使ろう付けし終つた時、その工具には、気息も ひび 切れも破砕もなかつた。接合クリアランスは 使ろう付け用合金で完全に満された。工具とホル 11 ダーの材料に対する合金の接着結合も良好であつ た。

このようにして得られた試験片はまつすぐな切削工具に研削され、その切削工具は、次のような機械仕上げ条件のもとで、即ち、切削速度 R D ~ 1 1 0 0 m分、切削課さ 0 8 m の最大切削器 20.5 ~ 8 m 、 最 方向の送り割合 0 0 4 ~ 0 0 8 m のもとに、ねじ切り度置上で直径 9 5 m の偏行の平たいまつすぐな円筒形業材を冷却削なしに切りでないまっては酸された。その実験の結果 20 削するととによつて試験された。その実験の結果 20

特別 昭51-65056(13)

工具は非常に支充であるごとが刊つた。即ち、その工具は、使ろうずけ用合金に対するそのステムの移動も、合金からのゆるみも、分離もなかつた、その工具は 6 回の再研例に耐え、高度の表面仕上げを行つた。

突施例 19

等軸晶系宙化研集の メクライゼーションのため の合金である。

その合金は、直径が 4.0 m で高さが 5 m の 等軸 品系質化研索の 多結晶成形体の 領面と 増面の メタ ライゼーションの ために使用された。 その 合金は 次のような 重量パーセントの成分を 有していた。

バナジウム 7 ジルコニウム 1 0.9 コバルト 1.6 鉛 6 タリウム 3

その残りは剣と蝎であつた。

銅と錫の比率はもこしてあつた。

接合も良好であつた。このようにして準備された 試験片はまつすぐな切削工具を得るように研削され、その切削工具は、次のような機械仕上げ条件 のもとで、即ち、切削速度 8 0 ~ 1 2 0 m/分、切 別課度 0.8 m、 縦方向の送り割合 0.0 6 m /回転の もとで、精密なねじ切り旋盤で度径 9 5 m のまつ すぐな円筒形準材を冷却削なしに切削することに より試験された、その試験の結果、工具の非常を 大夫さが示され、それは使ろう付け用合金内に強 く保持され、7回の再研削に耐えた。その上、高 度の表面仕上げを生じた。

夹施例20

等軸晶系質化研集を使ろう付けするための合金である。その合金はエルボ Elbor (等軸晶系質化研集を主とした研集材)で出来ていて、直径が + 0 == で高さが + 5 == の工具を使ろう付けするために使用された。その合金は次のような重量パーセントの成分を有していた。

. タンダル 5 - タルコニウム 1.6 その合金は有機接着剤でとれた粉末便ろり付け用合金の整潤剤として使用された。そのメタライゼーション条件は次の如くであつた。即ち雰囲気は、健素と窒素混合物を除いたヘリウムであり、温度は910~950であり、処理時間は7分間であつた。

等軸晶系強化研索の金属被優した多結晶が一旦、 冷やされると、それば溶融育例で満された硬ろう 付け穴内に収略して入り込む。硬ろう付けは側裂 円筒形ホルダーに対して行われ、軸穴が形成され、 り4 5mの接合クリアランスが一方の側形に形成された。前記収縮はフラックスのもとに空気中で行われ、加熱工程(高周波誘導加熱)は10秒を優したコーテイングの酸化を 防ぎ、メタライゼーション工程で得られた接着の 1 妨害を防ぐような条件のもとで行われた。

ピスマス 7.3 1ングステン 40 ニツケル 8

その残りは黄銅であつた。

との黄銅の成分は実施例しちと同じであった。 5 使ろう付けは、直径 5.5 m で高さが 2.0 m の領ホルメーに対して行われた。使ろう付け用穴は鍋杆の踏面にその中心軸の縦方向へドリル穴があけられ、一方の領部に 10.2 m のぼろう付け接合 クリアランスを残した。切削部材は選択された金属末か 10 5 準備された粉末混合物(硬ろう付け合金)内に押入された。余分の優ろう付け用合金は取り払われた。

使ろう付けは窒素と酸素の不純物が含まれていないへりウムの大気中で、温度1000でで10 15分間、工具に300分の圧力をかけた状態で行われた。余分の合金は使ろう付け用接合クリアランスから除去された。

工具が使ろう付けされた後、その工具には、気 抱も、うまく従ろう付けされない点も、ブリスタ 20

11

も、ひび削れも、スポーリングもなかつた。その 一便ろう付け用合金は、接合クリアランスを完全に 詰めた。工具及びホルダーの材料に対する合金の 扱着も良好であつた。

実施例21

等軸晶系竄化研集の表面のメタライ セーションの

の結果、メタライセーション層は、 9 2 0 ~ 9 80 じで 1 0 分間、納粋なアルゴンの雰囲気中で結晶 表面に挽きついた。

メクライゼーションを行つた後、等軸晶系強化 研索結晶の面は、基礎材料に強力に接合した均等な金 開帯膜で被覆されていた。 その結晶に対するメタ ライゼーション層の接着強度(分離強度)は 5.7 kg/m² であつた。 金属で被覆した結晶の破壊は、 金属と結晶との界面の所に 5.0 多生じ、結晶自体 のバルクを 5.0 多横断して生じた。

実施例22

以化硅素の表面のメタライゼージョンのための 合金である。

その合金は、1 m²の面積を有する炭化硅素の面のメクライゼーションのために使用された。その合金は次のような重量パーセントの成分を有して

ための台金である。

その合金は、1.5 mのサイズの等額品系強化研 类の面のいくつかのメスライゼーションのために 使用され、次のようを重量パーセントの成分を有 していた。

| • | 金 . | Ŋ | n | |
|---|------------|---|------------|--|
| | インジウム | | 7 . | |
| | ピスマス | | 2 | |
| | パナツウム | 1 | 2. | |
| | マンガン | | 3 | |
| | ニツケル | | 8 | |
| | ブラチナ. | | R . | |

その残りは銀と銅であつた。

倒と似の割合は8:7であつた。メタライセーション合金は、基本的には、粉末状態の前述の成 1:分の混合物であつた。その粉末混合物は、真空のもとに、又は不活性雰囲気中で容易に燃焼し易い 接着材上でこれられ、腫瘍液が得られ、その腫瘍 放は、それから、等軸晶系盤化硼素額晶の面をその中に受すことによって前配面に塗着された。そ 21

| ニオピウム | . 2 | 4.2 |
|-------|-----|-----|
| オスミウム | | 7.8 |
| 鉄 | • | 11 |

その残りは銅でもつた。

Nb - Ma - Oo - Ir - Sb - Ga - Co - 合金は、 S 各々 2 5 menの呼みの連続層をなして、冷い結晶面に真空金属スプレー及び付着方法により炭化硅素結晶の表面に萎縮された。その工程は、その重量含有量を考慮するために、付着した金属層の厚みを点検することによつて成し並げられた。その付近工程の後、同じ真空のもとに(1~2・10⁻⁵ man Hg)1000~1050で7分間、得られたコーティングを焼飾処理した。

ノクライゼーションを行つた後、炭化硅素結晶の面は基礎材料に強力に接着する均等を金属層で 、被要された。その結晶に対する金属層の接着強度 (分離強度)は 7.6 吋/m² であつた。分離破壊試験を行つた時、金属被覆した結晶は、金属と結晶との外面と、結晶それ自身のパルクとの両方に破壊が生じた。

突施例28

等触品系度化研業のメデライゼーションのため の合金である。

その合金は250 mcm の細かさを有するダイヤモンド粉末のメタライセーションのために使用され、次のような重量パーセントの成分を有していた。

| グルコニウム | 1 5 |
|--------|-------|
| タンタル | 2 · 2 |
| 鉄 | 0.3 |
| ロジウム | 0.4 |
| ゲルマニウム | 0.6 |
| | 4.8 |

その残りは剝であつた。

例とアルミニウムの比率は9:1 であつた。 メ タイライゼーションコーティングは粉末等軸晶系 強化研集と粉末状メタライゼーション合金とを一 緒に焼結し、その後、焼結粉末を研削して分離さ れた粒子を得る方法により適用された。そのメタ ライゼーションの成分は、前配成分を35~30

られた同様のといし車に比較して 8 倍もの生産容量を示した。

突施例24

等軸晶系強化研集の結晶のメタライゼーション のための合金である。

その合金は、1.5 mのサイズの等軸品系強化研業結晶の面のメタライゼーションのために使用され、次のような重量パーセントの成分を有していた。

その扱りは金とゲルマニウムであつた。

その金とゲルマニウムとの比率は 4:1 であつた。その合金は、結晶の帝面に真空式スプレーをし、そのスプレーした金属を付着させる方法によって 8 0: mon の総厚みの層をなして等軸晶系盤化 個素結晶の表面に装着された。その工程は、付着

分間、混合するととによつて前もつて準備された。
必要な金属の分の粉末の混合物として選択された。
その粉末金属の細かさは約50mm であつた。それから、メタライゼーション用成分は、35085
の重量ペーセント比で、粉末ダイヤモンドと均等
に混合された。微細なな金属粉ではり大きな研集
粉末を過つて鉤込まれる可能性をなくすために、
真空のもとに、敷いは、不活性大気中で容易に使
却する有機接着削がその混合物に付加された。メタライゼーション条件は、工程時間が20分であった。

メタライゼーションの際、粉末等軸晶系盤化研 素は、金属薄膜で均等に被膜された。被体合金は、 粉末の表面に対して良好な拡かり能力を示した。 等軸晶系盤化研集の粒子の破壊強度は、金属被優 していない粒子のそれの3.9倍であつた。金属被 優した等軸晶系盤化研集末を使用して作られ且、 有機例で接合された研摩用といし車を試験した結 果、金属被優していない等軸晶系盤化研集末で作

した金属膜の厚みを点検してその重量含有量を考慮することによつて成し遊げられる。その付着工程に引き絞ぎ、同一真空のもとで($1\sim2\cdot10^{-5}$ 100 1000° 11000° 11000° 11000° 11000° 11000° 11000°

メタライゼーションを行つた後、等軸晶系盤化 研業結晶の面は基礎材料に強力に取付けられた均 等な金属層で被覆された。メタライゼーション層 の接着強度は、50 mcm の直径を有する球体とし て研削されたその先端を有するメイヤモンド針で 1 もつてその層を引つかくととによつて決定された。 450 9 の力がかけられるまでは、前配針によ り、コーティングは除去されず、従つて結晶表面

吳施例25

も罵出しなかつた。

等軸品系強化研業を硬ろり付けするための合金 である。

その合金は、直径が 4.1 m で高さが 5.0 m で、 エルボ Elbor で出来た工具を使うり付けするため に使用された。その合金は次のような重量パーセ

20

ントの成分を有していた。

| チタニウム | 1 2.8 |
|--------------|------------|
| & | ľο |
| 91104 | 0.5 |
| イリジウム | n. 8 |
| 鉄 | 1.2 |
| | 9 0 |

その残りは紐と倒であつた。

その銅と銀の比率は2 R こう2 であつた。

便ろう付けは直径8×4で高さ25×の調ホルダ - に対して行われた。その使ろう付け欠は領権の 中心軸に沿つて四角にドリル穴があけられた。そ の便ろう付け用合金は前もつて準備された成型体 として便ろう付け用接合クリアランス内に聞かれ た。その時、エルポ(Elbor)工具材がその上に 置かれた。余分の硬ろり付け用合金は取り除かれ

硬ろう付けは工具にかけられる2509の圧力 のもとに、950℃で7~10分間、酸素と窒素 を含まないアルゴンの雰囲気中で行われた。余分

等軸晶系霊化硼素の結晶を硬ろう付けするため の合金である。

その合金は、 O·l ■ 直径のタングステンワイヤ ーで出来た8本の電線を、0.8×0.8×0.8mの 結晶の3つの平たい平行面に使ろう付けするため に使用された。その合金は次のような重量パーセ シト成分を有していた。

| € | н.7 |
|---------------|-----|
| ジルコニウム | 7 |
| コバルト | 1.5 |
| パナジウム | 5 |
| ロジウム | 2.8 |
| パラジウム | 3.9 |

その残りは金とゲルマニウムであつた。

こその金とゲルマニウムの比率は4:1であつた。 有機接合剤上でとねた硬ろう付け用合金の金属成 分の混合物として作られたペースト層(軽周放)、 が結晶の8つの平大い平行面に鱼扱され、その際、 メングステンワイヤーで成る電船がそとにもたら された。使ろう付けは、1100でで5分間、1

の合金は、硬ろう付け用接合クリアランスから除 去された。

逆ろう付けした後、その工具には、気泡も、う まく使ろう付けされていない点も、プリスタも、 ひび割れも、スポーリングもなかつた。その便ろ り付け用合金は硬ろり付け用クリアランスを完全 に結めた。工具及びホルダーの材料に対する合金 の接着も良好であつた。

とのようにして単偏された試験片は、ねじ切り 工具となるように研削され、その工具は次のよう 10 な機械仕上げ条件のもとで、即ち、切削速度90 ~12月m/分 で、破方向の送り比塞 11.0 4~ 0.08 四/回転で、切削深さり、2 畑で、 可能な最大 切削深さ 2.5 ~ 8 = の条件のもとで、冷却削なし に側を切削することにより試験された。その試験 15 の結果、工具は非常に丈夫であり、5回目の再研 削まで、合金から工具ステムのいかなる移動もな く、合金から工具のゆるみも、分離もなかつた。 その上、工具は高度の表面仕上げを生じさせた。 実施例2 引

~ 2·1 0⁻⁵ =Hgの真空中で行われた。

その結晶は、かくして、便ろう付け用合金によ り電線にしつかりと取付られ、それによつて、資 切で且、確実な電気接触が行われた。

ダイヤモンド使ろう付けのための合金である。

その合金は、直径 8 - 5 ■ で高さ 4 - 5 ■ の多額品 -ダイヤモンド塊を使ろり付けするために使用され、 次のようを重量パーセントの成分を有していた。

| チタニウム | 1 2.7 | 10 |
|-------|-------|----|
| 104 | 2.4 | |
| ニッケル | 1.9 | • |
| パナジウム | 8.8 | |
| アンチモン | 0.8 | |
| イリジウム | 2.4 | 15 |
| ブラチナ | 3.2 | ٠ |

その残りは銀と剣とインジウムであつた。

銀と網とインジウムの比率は58:27:10

硬ろり付けは、直径10=で高さ80mの鍋ホ

特開·昭51-65056(17)

ルダーに対して行われた。便ろう付け穴は個権の中心軸の長さ方向へ、その備権の婚面にドリル穴があけられ、一方の側に 0.8 mmの硬ろう付け用接合クリアランスを残した。切削部材は必要を金属の混合物から散もつて準備された粉末混合物(使ろう付け用合金)内に押入された。使ろう付けはその工具にかけられる30~50 字の圧力のもとに800でで15分間、1~2·10⁻⁵ mH gの真空中で行われた。余分の合金は使ろう付け用接合クリアランスから除去された。

使ろう付けが終つた後、その工具には、気泡も、 プリスタも、うまく使ろう付けされなかつた点も、 ひび割れも、破砕もなかつた。使ろう付け用合金 が使ろう付けクリアランスを完全に満していることが利つた。その工具及びホルダーの材料に対す る合金の接着も良好であつた。

とのようにして単値された試験片は、まつすぐな切削工具にするように研削され、その切削工具は、次のような機械仕上げ条件のもとに、即ち、切削設度100m/分

級とインジウムと銅の比率は 4 9 : 8 1 : 8 N であつた。

その合金は有機接着制上でとれた粉末合金の懸 間液内にダイヤモンド成型体を浸漬するととによ つて装着された。そのメタライゼーションは次の よう条件のもとで、即ち、雰囲気ー要素と短素の 不純物を含まないアルゴン、温度ー 7 5 0~8 0 0 で、処理時間-2 0 分間の条件のもとに行われた。

金属被覆したダイヤモンド多胎品が冷えた後、 それは溶験状態ろう付け合金と共に便ろう付け穴 内に収縮した。その便ろう付けは円筒を鍋ホルターに対してなされ、軸方向の穴はドリル穴があけ られ、一方の側部に 0.8 mmのクリアランスが残さ れた。収縮は触剤のもとに空気中で行われた。そ の加熱及び接着工程は 1.0 秒を要した(高周波移 滞加熱が使用される)、即ち、メタライゼーション層の酸化を防ぎ、そのメタライゼーションを 持た緩着の妨害を防ぐような条件のもとで行われた。

使ろう付けが終つた後、その工具には、気息も、

で、縦方向送り比率 0.0 2 ~ 0.0 6 = /回転の条件のもとに、非鉄金属を機械仕上げすることによって試験された。その試験の結果、工具は非常に支夫であつた。即ち、5回目の再研削まで、合金からの工具の分離は生じなかつた。その工具は高度の表面仕上げを表すことが判つた。 実施例 2 8

ダイヤモンドメタライゼーションのための合金. である。

その合金は、直径3.6 m で高さ4.8 m の多結晶 リダイヤモンド成型体の側面と増面のメタライゼーションのために使用された。その合金の意量パーセント成分は次の如くであつた。

| チタ・ニウム | 1 2 - 1 | |
|-----------|---------|-----|
| ニオピウム | 8.5 | |
| * 11 2 1 | 0.8. | |
| 3 1 1 1 1 | 0 - 4 | |
| パランクム | 1.8 | |
| 1212 | 8 0 | |
| | • | • • |

その残りは銅と銀とインジウムであつた。

ブリスタも、うまく使ろう付け出来なかつた点も、 1 ひび割れも、スポーリングもなかつた。その使ろ う付け用クリアランスは使ろう付け合金で充分に 満されていることが判つた。工具及びホルダーの 材料に対する合金の接着も良好であつた。

とのようにして単備された試験片はまつすぐを切削工具となるように切削され、その切削工具は、次のような機械仕上げ条件のもとで、即ち、切削及さー 0.8 ~ 3 mm、切削速度 1 2 (1 ~ 1 8 1) m/分、磁方向の送り比率 0.0 2 ~ 0.0 8 mm/回転の条件 がのもとで非鉄金属を機械仕上げすることによつて試験された。その試験の結果、その工具は非常に支きであることが利つた。即ち、5回目の再研削まで、工具の合金からの分離はながつた。その工具によつて、高度の表面仕上げがまされた。

本発明は次のように実施することが出来る。

1. 特許請求の範囲に記載され、意景パーセントで下記:

頭、銀、舗、アルミニウム、カドミウム及び亜 伯からなる群の1種を10~89%、鉄・コパル 2

ト及びニッケルからなる群の少なくともし想を 0.001~11%、チョニウム、クロム、ジルコニ ウム.マンガン.モリブデン及びョンクステンか らなる群の少なくとも1種を 0.0 0 1 ~ 8 0 %、 パナ ジウム・ニオブ・タンタリウム及び研集からなる 群の少なくとも1種を0.0~80%の組成を有 することを特徴とする合金。

1. 特許請求の範囲に記載され、金。ガリウム。 インジウム及びグルマニウムからなる群の少なく とも1.種を4.001~89度量パーセント含有す るととを特徴とする合金。

・11. 前記1項に配載され、直量パーセントで、

10~12 77~85 チタニウム 2 ~ 5 コパルト $0.0 \ 0.1 \sim 1$ · 1211

の組成を有する合金。

. N. 特許請求の範囲、務記目、『項に記載され、 タリウム。鉛.アンチモニー及びピスマスからな

ロジウム・バラジウム・イリジウム及びブラチナ からなる群の少なぐとも1種を0.001~10章 量パーセント含有することを特徴とする合金。

14. 前記切項に記載されて量パーセントで下記:

銅と/又は銀 4 5 ~ 6 0 金・ゲルマニウム及びイリジウムからなる群の少なくと も 1 100 10~20

10~40

鉛。ピスマス及びタリウムからなる群の少な

くとも1種 2~10

鉄・コパルト及びニッケルからなる群の少な ir.0 0 1. ~ 5

オスミウム・ロジウム・バラジウム・イリジ ウム及びブラチナからなる群の少なくとも1

, 0.001~10

テタニウム、クロム、ジルコニウム及びニオ

ブからなる群の少なくとも1種 1~15 を有するととを特徴とする合金。

N. 前配別項に配載され、富量パーセントでF配

特別 昭51-65056(18) る群の少なくとも1種を4.0 り1~10重量パー セント含有するととを特象とする合金。

V. 前記N項に記載され重量パーセントで下記

60~80 · 🐝 7-217 ・スングステンと/又はモリブデン 0.001~5 0.0 0 1 ~ 5 ニツケルと/又はコパルト 0.0 0 1 ~ 1 0 鉛と/又はピスマス 0.001~10 チタニウムと/父はジルコニウム

の組成を有すること特徴とする合金。

V. 前配 IV 項に記載され重量パーセントで下記:

. 60~80

7 ~ 1 5 1

タングステンと/又はジルコニウム 8~15

コパルトと/又はニッケル 0.0 0 1 ~ 1 0

鉛と/又はピスマネ 0.0 0 1 ~ 1 0

の組成を有することを特徴とする合金。

U 前記|及び.|項に記載され、オスミウム。 2

銅と/叉は鏝

5 0 ~ 7 0

金・ガリウム及びインジウムからなる群の少

なくとも1億

:

タンタル

0.0 0 1 ~ 5

餡、ビスマス及びクリウムからたる餅の少な 5

2 ~1 0

鉄、コパルト及びニッケルからなる群の少な

くとも1種

 $0.00 \, \text{n} \, \text{l} \sim 5$

オスミウム、ロジウム、バラジウム、イリジ

ウムと及びプラチナからたる群の少なくとも、10

1.70

0.001~10

タンタリウム、クロム及びジルコニウムから

なる少なくとも1種 1~15

の組成を有することを特徴とする合金。

以下永白

特別 邓51-65056(19)

6. 延附書類の目録

(1) 顧 書 剛 本 1 通 (2) 明 網 書 1 通 (3) <u>國 面 1通</u>/育用等 (4) 委任状及び訳文 各 1 通

7. 前記以外の発明者、代理人

(1) 発 剪 者

住所 ソ連国、キエヴ、ウリファ プラジスカヤ 3、 クワルナーラ 128

氏名 ガリナ アレクシーグナ コレスニシェンコイ

住所 ソ連国、レニングラード、リゴヴスキイ ブロスペクト、3/9、クワルチ・ラ 1

氏名 レオン イズライルヴィチ フェルドガン

住所 ソ連囲、レニングラート、ウリツァ シェクホヴァ 4。 クワルチ・ラ 93

氏名 マルク シモノヴィチ ドルイ

住所 ソ連国、キエグ、ウリファ トプロコトヴァ 21、 クワルチーラ 104

氏名 ポリス ドミトリエヴィチ コストジェク

住所 ソ連国、キエヴ、ウリファ クルスカヤ 8丁・、 クワルナーラ 59

氏名 ニコライ ステペノヴィチ ジュキン

住所 ソ連国、レニングラード、ウリファ ヴァヴィロヴィナ 15、コルブス 3、クワルチーラ 73

氏名 グラディスラグ セルギーヴィチ リサノフ

(2) 代理人

住 所 東京都部区芝罘平町13番地勢光虎ノ門ビル

ソ連国。レニングラード。ウリファ シュヴェルニカ 16。クワルナーラ 51

ブラ アレタサンドログナ ラグリノヴィナ

電話 504-0721

氏名 弁理士(7210) 函 舘 和 之

住所 同 所

氏名 并理士(7752)村 井 卓 雄之

住所 同所

氏名 弁理士(7107)山 口 昭 之

手続補正書(自発)

昭和49年2月7日

特許庁長官 濟・藤 英 雄 股

1. 事件の表示

昭和 49年 特許頓 第138816号

2. 発明の名称

、耐摩材のメタライセーション及び硬み 2付は用合金

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名称 インスティテュート プロプレム マテリアロヴェデニア アカデミイ ナウク ウクラインスコイ エスエスアール

4. 代 理 人

住 所 東京都港区芝学平町13番地

静光虎ノ門ビル 電話(504)0721 <u>で変</u>

氏 名 弁理士 (6579) 背 木

明成

(外3名)

5. 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の橋

6. 補正の内容

(1) 明細書の第11頁、第4行の「8.9」を 『89』に訂正する。

(2) 明勘等の第55頁、第14行の「劍」を 『剣 - アルミニウム』に訂正する

(3) 射細書の第59頁、第12行の「穴があけられた、」の次に『ろう付接合クリアランスは一方の側面において0.15-0.20mであった。』を挿入する。

(4) 明細警第67頁、第5行の「タンタリウム」を『タンタル』に訂正する。

(6) 射細書第68頁、第15行と第16行との 間に『タングステンと/又はモリブデン5~60』 を挿入する。

(7) 明細書第68頁、第16行の「タングステン 」

をアチメニウム」に訂正する。

(8) 明細省第70頁、第12行の「メンタリウ

手続補正書

昭和50年/0月 4日

特許庁長官

- 1: 事件の表示。

昭和 49年 特許願

2. 発明の名称・

研摩材のメタライゼーション及び使ろう付け用合金

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名称 インスティチュート プロプレム マテリアロヴェデニア

4. 代 理 人

住 所 東京都港区芝琴平町13番地 ・ 静光虎ノ門ヒル 電話(504)0721 氏 名 弁理士 (6579) 青 木

(外3名)

明確答の「存許請求の範囲」の機

- 6. 補正の内容 別紙のと⇒り
- 7: 添附書類の目録

訂正特許請求の範囲

2. 特許請求の範囲・

絹、鎖、縞、アルミニウム、カドミウム、亜鉛、 ナタニウム、クロム、ジルコニウム、マンガン、 モリブデン、タングステン、鋏、コペルト及びユ ツケルからなる第1群の少なくとも1種を含んで なる研摩材のメタライセーション及び硬ろう付け 用合金であつて、パナジウム、ニオブ、タンタル 及び姻素からなる第2群の、少なくとも1種を 0.001~80重量ペーセント含み、残余が前配部 1 群の成分であることを特徴とする研摩材のメタ ライゼーション及び硬ろり付け用合金。